18/5/5
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

009832032

WPI Acc No: 1994-111888/199414 Related WPI Acc No: 1992-351464

XRAM Acc No: C94-051516 XRPX Acc No: N94-087601

Expression of human protein disulphide isomerase gene - used to prepare

polypeptide in high yield

Patent Assignee: TONEN CORP (TOFU )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 6038771 A 19940215 JP 91114074 A 19910418 199414 B

Priority Applications (No Type Date): JP 90295017 A 19901031 Patent Details:
Patent No. Kind Lan Pg. Main IPC Filing Notes

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 6038771 A 30 C12N-015/61

Abstract (Basic): JP 6038771 A

A linked gene for the expression of human protein disulphide isomerase (hPDI) consists of a DNA coding human serum albumin prepro-sequence and hPDI gene.

A replicable expression vector which can express the above linked gene in a host, a transformant prepd. by transforming a host by the above expression vector, the prepn. of a recombinant hPDI in which the above linked gene is expressed in the above transformant, a recombinant hPDI prepd. by the above method, a transformant contg. the linked gene and an exotic gene coding a polypeptide controlling the production are also claimed.

The prepn. of a polypeptide uses the hPDI gene and the exotic gene coding the polypeptide aiming the production are co-expressed in the above transformant, and the polypeptide is recovered.

Dwg.0/8

Title Terms: EXPRESS; HUMAN; PROTEIN; DI; SULPHIDE; ISOMERASE; GENE;

PREPARATION; POLYPEPTIDE; HIGH; YIELD

Derwent Class: B04; D16; S03

International Patent Class (Main): C12N-015/61

International Patent Class (Additional): C07K-003/20; C12N-001/19;

C12N-009/90

File Segment: CPI; EPI

(19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平6-38771

(43)公開日 平成6年(1994)2月15日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>	識別配号	庁内整理番号	F 1		技術表示箇所
C12N 15/61	ZNA				
CO7K 3/20		8517-4H			
C 1 2 N 1/19		7236-4B			
9/90		9161-4B			
		8931-4B	C 1 2 N	15/00 ZNA A	
			來簡未 來簡查密	請求項の数15(全 30 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	<b>特顧平3-114074</b>		(71) 出願人	390022998	
				束燃株式会社	
(22)出顧日	平成3年(1991)4	月18日		東京都千代田区一ツ橋17	1日1番1号
			(72)発明者	早野 俊哉	
(31)優先権主張番号	特願平2-295017			埼玉県入間郡大井町西鶴久	ア岡一丁目3番1
(32) 優先日	平2 (1990)10月31	B		号 東燃株式会社総合研究	研内
(33) 優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	加藤 世都子	
				埼玉県入間郡大井町西鶴名	一四一丁目3番1
				号 東燃株式会社総合研究	它所内
			(72) 発明者	高橋 信弘	
				埼玉県入間郡大井町西鶴名	ア岡一丁目3番1
				号 東燃株式会社総合研究	
			(74)代理人	弁理士 久保田 耕平	(外3名)
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ遺伝子の発現方法および該遺伝子との共発現によるポリペプチドの製造方法

#### (67) 【要約】

【目的】プロテインジスルフィドイソメラーゼ (PD1) 遺伝子の発現、及び該遺伝子と有用ポリペプチドをコードする外来遺伝子との共発現を提供する。

【構成】この発明は、ヒト血清アルブミンプレプロ配列をコードするDNAとヒトPD1遺伝子とから成る新規の連結遺伝子を発現ペクターに組み込み、宿主細胞を形質転換させ、発現させることによるPD1の製造方法、並びに、共発現可能な該連結遺伝子と有用ポリペプチドをコードする外来遺伝子とを含む形質転換体を共発現させることによる該ポリペプチドの製造方法を特徴とする。

【効果】ヒトPD1の大量生産法が確立され、及び同一細胞内でのヒトPD1遺伝子との共発現により有用ポリペプチドの産生効率の向上が可能となった。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒトプロテインジスルフィドイソメラー ゼ発現用の、ヒト血清アルプミンプレプロ配列をコード するDNAとヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ 遺伝子とから成る連結遺伝子。

1

【請求項2】 配列番号2に示される-24番目~+4 91番目のアミノ酸配列をコードする塩基配列から成る、ヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ発現用の、ヒト血清アルプミンブレブロ配列をコードするDNAとヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ遺伝子と 10から成る連結遺伝子。

【請求項3】 前記塩基配列が配列番号2に示される1 番目~1545番目の配列から成ることを特徴とする請求項2記載の連結遺伝子。

【簡求項4】 簡求項1~3のいずれか一項に配載の連結遺伝子を宿主内で発現させ得る複製可能な発現ベクタ

【簡求項5】 簡求項4記載の発現ペクターで宿主を形質転換して得られる形質転換体。

【請求項6】 宿主が酵母である請求項5記載の形質転 20 換体。

【請求項7】 請求項1~3のいずれか一項に記載の連結遺伝子を請求項5又は6記載の形質転換体内で発現させることを特徴とする組換えヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼの製造方法。

【請求項8】 請求項1~3のいずれか一項に記載の連 結遺伝子を宿主内で発現させ得る複製可能な発現ベクタ ーを構築し、

宿主を前記発現ペクターで形質転換して形質転換体を 得。

前記連結遺伝子を発現させ得る条件下で、前記形質転換体を培養して組換えヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼを分泌させ、

前記組換えヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼを 回収する、ことを特徴とする請求項7記載の方法。

【請求項9】 分泌された前記組換えヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼを、疎水性カラムクロマトグラフィーによって分離回収することを特徴とする請求項8配量の方法。

【請求項10】 請求項7~9のいずれか一項に記載の 40 方法によって得られる、配列番号3に示される1番目~ 491番目のアミノ酸配列から成る組換えヒトプロテイ ンジスルフィドイソメラーゼ。

【簡求項11】 共発現可能な請求項1~3のいずれか 一項に記載の連結遺伝子と生産を目的とするポリペプチ ドをコードする外来遺伝子とを含む形質転換体。

【請求項12】 形質転換体が形質転換酵母である請求 項11配載の形質転換体。

【請求項13】 外来遺伝子がヒト血清アルプミンをコードする遺伝子である請求項11記載の形質転換体。

【請求項14】 請求項11~13のいずれか一項に記載の形質転換体内で、ヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ遺伝子と生産を目的とするポリペプチドをコードする外来遺伝子とを共発現させて該ポリペプチドを産生させ、及び該ポリペプチドを回収することを特徴とするポリペプチドの製造方法。

【請求項15】 ポリペプチドがヒト血清アルプミンである請求項14記載の方法。

【発明の詳細な説明】

0 [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ポリペプチド中のジスルフィド結合の交換反応を触媒することによりポリペプチドの高次構造形成を促進する酵素プロテインジスルフィドイソメラーゼをコードする遺伝子の発現に関する。さらに本発明は、該遺伝子と有用ポリペプチドをコードする外来遺伝子との共発現に関する。

[0002]

【従来の技術】in vitro での変性蛋白質の再構成(Ref olding) 実験の結果より、ポリペプチドのフォールディ ング速度を律速する反応として、ジスルフィルド結合の 異性化とプロリンペプチドの異性化反応があることが知 51 (Freedman, Cell 57, 1069-1072, 1989; Fisher & Schmid, Biochemistry 29, 2205-2212, 1990) 、フォー ルディング反応におけるこれらの遅い反応を触媒する酵 案として、後者には、ペプチジルプロリルシストランス イソメラーゼ(PPI)が、前者にはプロテインジスル フィドイソメラーゼ(PDI)とチオレドキシンなどが 見い出されている。Io vitro の実験では、これらの酵 案が、変性蛋白質の再構成の速度を促進することが示さ 30 れ、遺伝子工学的に生産された不活性蛋白質のin vitr <u>o\_</u>での再構成への利用が考えられている(Schein, <u>Bio</u>\_ /Technology 7, 1141-1148, 1989; 鵜高重三、日本農 芸化学会誌 64, 1035-1038, 1990) .

[0003] PDIは、可溶性で、哺乳類の肝臓から比較的容易に単離され、その触媒としての性質が詳細に関べられている。PDIは、チオール/ジスルフィド結合の交換反応を触媒し、蛋白質基質のジスルフィド結合の形成・異性化・あるいは遠元を行うことができる(Freedman, Cell 57,1069-1072,1989)。PDIはin vitroでは RNaseなどの単一ドメインからなる蛋白質や、血清アルブミンなどの多重ドメインからなる蛋白質などの分子内でのジスルフィド結合の形成や交換反応を促進したり、又は免疫グロブリンやプロコラーゲンなどのようなサブユニット構造を持つ蛋白質の分子間でのジスルフィド結合の形成などの反応を促進することが知られている(Freedman, Nature 329,196,1987)。

【0004】哺乳類由来のPD1は、通常分子量約5万7千からなるポリペプチドのホモダイマーとして存在し、きわめて酸性度の高いp1値(p14.2~4.3)を持50っている。

【0005】ラットの肝臓由来のPDIについて、その遺伝子が単離され、その遺伝子の塩基配列よりPDIのアミノ酸配列が推定され、PDIが2種類の相同性単位からなる分子内重複構造を持つことが示されている。2種の相同性単位のうち一種については、チオレドキシンのアミノ酸配列と相同性があることが見い出され、類似の活性部位アミノ酸配列を持つと考えられている(Edmanelal, Nature317, 267-270, 1985)。チオレドキシンは、in vivoでインシュリンのジスルフィド結合を還元したり、RNaseのジスルフィド結合の交換反応を促進することができ、in vivoでの蛋白質のフォールディング過程でPDIと同様の働きをすることが示唆されている(Pigict & Schuster, Proc. Nati. Acad. Sci. USA 83, 7643-7647, 1986)。

【0006】PDIの生体内での存在量は、組織の種類や細胞の分化段階の違いによって異なるが、このことと、分泌するある特定の蛋白質の存在との間に相関性があること、そして、蛋白質の分泌の際に通過することが知られている小胞体内部にPDIが製富に局在化していることなどから、細胞内においてもPDIが、新しく合成される分泌蛋白質のジスルフィド結合の形成に関与していると推定されている。このことは、無細胞蛋白質合成系を用い、モデル系としてアーグリアジンの生合成を行い、この時、PDIを洗い流した小胞体分国だけではアーグリアジンの翻訳に共役したジスルフィド結合の形成はほとんど起らないが、PDIを加えると、ジスルフィド結合の形成能が回復するという結果によって支持されている(Bulleid & Freedman, Nature, 335 649-651, 1988)。

【0007】PDIについては、ジスルフィド結合の形 30 成への関与以外に、蛋白質の翻訳後の他の修飾反応にも 関わっている証拠が得られている。例えば、PDIは、 プロコラーゲンのプロリン残基を水酸化するプロリルー 4 -ハイドロキシラーゼの触媒ユニットであるβサブユ ニットや、合成蛋白質のN-グリコシル化の過程で、糖 鎖を付加されるペプチドのシグナル配列 Asn-X-Ser/Thr を認識するグリコシル化部位結合蛋白質(Piblajaplemi ei al., EMBO J. 6, 643-649 1987; Geetha-Hablb e tal., Ceil 54, 1053-1060 1988) 、さらにまた、甲 状腺ホルモン結合蛋白質(trilodo-L-thyropice bioding 40 protelo) (Cheng ei al. J. Blol. Chen. 262, 11221-11227, 1987)などとの同一性が示され、PDI分子の蛋 白質の修飾反応における多機能性が示唆されている。こ れらの事実に加え、PDI分子とは異なる分子種である が、アミノ酸配列上において相同性がある分子種も見い 出されている。それらの例としてはPDIの活性部位と 考えられているアミノ酸配列と相同性がある配列を持 ち、ジスルフィド結合の異性化を触媒することが見い出 されたフォリトロピン(Follitropia) やルトロピン (Lu

ri ei al., Scieoce 247, 61-64, 1990)、ホスファチジルイノシトール4,5-ビスホスフェイトを1,2-ジアシルグリセロールとイノシトール1,4,5-トリホスフェートに加水分解する酵素でありその分子内にPDIと相同性を持つ領域が存在するホスホリバーゼCなども知られ(Bennettet al., Nature 334, 268-270, 1988)、PDIやPDI様分子の細胞内外でのきわめて広範な生命現象への関りが考えられている。

【0008】以上のように広範な働きが示唆されている が、PDIの主な効果は分子内及び分子間のジスルフィ ド結合の異性化を触媒し、天然の高次構造を持った蛋白 質(及び集合体)を生じさせることと考えられている。 しかししばしば、ほとんど化学量論的な量のPDIが最 適な反応速度を実現するために必要とされる。従って、 ジスルフィドイソメラーゼ活性が低い場合には、蛋白質 分子内及び分子間でのジスルフィド異性化速度が低く、 従って適切なジスルフィド結合を有する蛋白質の形成の 効率が低いことが予想される。種々の真核生物由来の蛋 白質(特に分泌蛋白質類)が、大腸菌内で不溶化分子集・ 合体を形成する原因の1つがこのジスルフィドイソメラ ーゼ活性の低さにあると考えることも可能である。大腸 菌では、ジスルフィド還元酵素としてチオレドキシシン を含むが、チオレドキシンはジスルフィド還元酵素とし てはPDIよりも強力であるが、イソメラーゼとしての **効率はよくない。一方、分子内ジスルフィド結合は、分** 泌蛋白質に高頻度にみられることから、分泌能の高い細 胞あるいは組織においてジスルフィド異性化を介したジ スルフィド結合活性が高いことが予想されるが、実際に ラットの種々の組織の相対的なPD I mRNA含量の比 較(肝臓>膵臓、腎臓>肺>精巣、脾臓>心臓>脳の 順) からこのことが強く示唆されている (Edman ら、 N ature 314, 267-270, 1985) .

【0009】また、還元された状態の環境が蛋白質合成 の場として与えられた場合には、適切なフォールディン グのために必要とされるジスルフィド結合の形成は阻害 されるであろう。このような環境は、例えば、コンパー トメントがないような原核生物の細胞内で生じる。この ような点を考えると、原核生物細胞と真核生物細胞で は、ジスルフィド結合形成に関わる因子とそれを可能に させる環境とが異なるのかもしれない。組換えDNA技 術を用いて、有用な蛋白質(その多くは分泌性の蛋白質 である)を産生させようとするとき、その蛋白質に適し た条件でジスルフィド結合の形成をおこなわせる必要が ある。そのためには、宿主細胞内の環境(適切なコンパ ートメント)が実現しなければならないであろうし、そ の現境 (コンパートメント) に親和性の高いジスルフィ ド形成 (ジスルフィド異性化) 欝素が多量に存在しなけ ればならないであろう。

されたフォリトロピン(Follitropin) やルトロピン(Lu 【0010】これら二つの点は組換えDNA技術を用い tropin) などの性腺刺激ホルモンや(8onllace & Reiche 50 て、ジスルフィド結合を有する蛋白質を効率よく産生さ -5

せる際に最も注意しなければならない点と考えられる。 【0011】しかしながら、いままで<u>in vivo</u>の系でプロテインジスルフィドイソメラーゼを適切なコンパートメントで多量にそして、目的とする有用蛋白質と共存させつつそれに働かせる系は存在していない。

#### [0012]

【発明が解決しようとする問題点】 in vitro での変性 蛋白質の再構成への利用又は、細胞内での分泌蛋白質の 産生率向上への利用等が考えられているにもかかわら ず、該酵素の入手は臓器からの直接的精製に限られてい た。各種細胞での他種由来のPDIの発現はいまだなさ れておらず、遺伝子工学的に産生する手段、他の有用ポ リペプチドの遺伝子と共役させることによってその産生 効率を挙げる手段等は確立されていなかった。

【0014】さらにまた、本発明は、共発現可能な該連結遺伝子と生産を目的とするポリペプチドをコードする外来遺伝子とを含む形質転換体、及び該形質転換体内でヒトPDI及び該外来遺伝子を共発現させることによる該ポリペプチドの製造方法を提供することを目的とする。

#### [0015]

【問題点を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成するために鋭意研究した結果、ヒト血清アルブ 30ミンプレプロ配列をコードするDNAとヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ遺伝子とを連結した遺伝子を作製し、これを組み込んだ発現用ベクターを見出したことにより本発明を完成させた。

【0016】以下に本発明の詳細を説明する。

【0017】ヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ (protein disniphide isomerase:「PDI」と略称する) cDNAをコードするクローンは、ヒト肝臓入gtl1 cDNAライブラリー及びヒト胎盤入gtl1 cDNAライプラリー (Clontech社) から次のようにして分離され 40る。

【0018】 ヒト肝球及びヒト胎盤入gill cDNAライプラリーを大腸菌にファージ感染させ、増殖させ、ファージDNAをフィルターに固定する。一方、ヒトプロリン4ー水酸化酵素(PDIと同一タンパク質) cDNA [Plblajaniemi, T. ら (1987) EM80 J. \_6, 643]の 243 番目から 282番目の塩基配列の相補鎖に対応する40 merの合成オリゴマーDNAをプロープとするハイブリダイゼーションにより陽性クローンをスクリーニングし、そのファージDNAをEcoRI 消化し、得られた約150 hpの 50

インサートDNAをPDI cDNAスクリーニング用プロープ とする。このプロープを用いて、フィルターに固定され た上記ファージDNAをスクリーニングして、陽性クロ ーンを分離する。

【0019】このようにして得られた複数の陽性クローンをEcoRI 消化してEcoRI インサートDNA断片を得て、各クローンのインサートについて制限酵素地図を作成し、PlbIajanIemiらによる制限酵素地図と比較した結果、肝臓由来のクローン(pHPDII6) と胎盤由来のクローン(pHPDII4) とでヒトPDI cDNAの全長をカパーしていることが推測された。

【0020】両クローンのDNA塩基配列を決定した結果、これらのクローンが配列番号1に示される全長2454 塩基対から成るヒトPDI cDNAをコードしていることが判明した。また、その塩基配列から推定されたアミノ酸配列は配列番号1に示すとおりであった。配列中、成熟タンパク質は Asp<sup>1</sup> から Leu<sup>191</sup> の 491個のアミノ酸から構成されていると考えられ、 Asp<sup>1</sup> に先行する17個のアミノ酸から成るペプチドはシグナルペプチドを表わしていると考えられる。

【0021】本発明は、PDIを発現・産生させるための、ヒト血清アルプミン遺伝子プレプロ配列をコードするDNAと前記ヒトPDI遺伝子とから成る連結遺伝子を提供する。

【0022】該連結遺伝子は、例えば第1図Cに示すように、通常PDI遺伝子の上流に該プレプロ配列をコードするDNAを配置させることによって作製され得る。 但し、ヒトPDIを適切なコンパートメント(小胞体と考えられている)に輸送するためのリーダー配列としてはヒト血清アルプミンのプレプロ配列に限定する必要はなく、他のシグナル配列やプレプロ配列であってもよい。

【0023】具体的には、前記クローン pmplif及び pmplip4 DNAを、夫々EcoRI/Psti、Psti/Bamiで消化し、約490hp 及び約1.3khpのDNA断片を得、両断片をEcoRI/Bami 消化プラスミドベクターpUCl19に連結し (phpDlE8)、Kunkel法 [Kunkei, T. A. (1985)Proc. Nati. Acad. Sci. USA 82, 488] により cDNA上のPDIシグナル配列とPDI本体との境界部分に制限酵素Nael切断部位を導入し(phpDlNae)、Nael/Hind III 消化によりPDIシグナル配列を含まない約1.7kh のPDI DNA 断片を得る。

#### [0024]

一方、pUC119をEcoRI 消化し、これにXhoIリンカー: 5′-AATTCTCGAG

#### GAGCTCTTAA-5 '

を連結し、Xhol/BamHI消化し、これにヒト血清アルブミン (以下「HSA」と略称する) プレプロ配列を連結し (pUC 119 SIg)、Stul/Hind III 消化し3.2kh のDNA 断片を得る (HSAプレプロ配列の合成法は後述の実施

例に示される)。

【0025】phPDINae由来の1.7kb DNA 断片とpUC 119 Sig 由来の3.2kb DNA 断片を連結し(phPDILy1)、EcoRl 消化、Klenow断片による平滑化、BamHI 消化を順次行ってHSAプレプロ配列下流にヒトPDI本体を接続した(第2図)、リーダー配列改変型の連結遺伝子を得ることができる。

【0026】本発明の連結遺伝子の作製方法及びその構成遺伝子間の配置は、上述の方法に限定されるものではなく、PDIを発現させ得る能力を有するものは全て包 10 含される。また、該連結遺伝子の類似体は本発明の範囲外であるが、ヒト以外の他の動物由来の対応遺伝子から容易に作製され得ることは自明であろう。

【0027】本発明はまた、配列番号2に示される-24番目~+491番目のアミノ酸配列をコードする塩基配列から成る該連結遺伝子を提供する。この場合、この塩基配列と実質的に同様の作用を示す遺伝子、例えば遺伝子コードの縮重に基づく該塩基配列の誘導体は全て本発明に包含される。例えば、本発明の実施態様により、本発明は配列番号2に示される全塩基配列からなる該連20結遺伝子を提供する。

[0028] 本発明はさらに、本発明連結遺伝子を宿主内で発現させ得る複製可能な発現ベクターを提供する。

【0029】本発明連結遺伝子を組み込むためのベクターは、宿主内で発現可能であり且つ複製能を有するものである。一般的には、宿主細胞と適合し得る種から誘導されたレブリコン及び制御配列を含むベクターが、宿主と関連して使用される。ベクターは、通常、形質転換された細胞中での表現型選択を可能にするマーカー配列と複製部位とを保有している。

【0030】本発明の発現ベクターを構築するためのベクターとしては、例えば本出願人による特開平 2-1173 84号公報に開示のプラスミド pJDB-ADH-HSA-A (第1図ーC参照)が使用される。このプラスミドはHSA cDNAを含み、また酵母アルコールデヒドロゲナーゼI (ADHI)プロモーター、ADHターミネーター、アンピシリン耐性遺伝子(Amp')、及びLeu2遺伝子を含んでいる。そのため、このプラスミドを、Xbol消化し、Klenow断片により平滑し、BamHI 消化してHSA cDNAを除去する。得られた約8kb DNA 断片の5′端を脱リン酸化した後、前40述の本発明連結遺伝子を連結することにより、発現プラスミド(pAHbPDILy1)を得ることができる。もちろん、本発明の連結遺伝子を発現させ得る同等の機能を果すことができる別の種類のベクターを使用することもできる。

【0031】本発明はさらに、本発明の発現ベクターで 宿主を形質転換して得られる形質転換体を提供する。

【0032】宿主としては、大服菌、枯草菌などの原核細胞、及び酵母が挙げられ、特にプロセシングを介して成熟型PDIを分泌し得る宿主が好ましい。好適な宿主は酵母である。宿主酵母としては、Saccbaronyces ce 50

revisiae等が挙げられ、本発明の形質転換体の作製にあたっては特に酵母AH22株が好適に使用される。本発明の範囲外であるが、酵母以外の真核細胞(例えば、動物細胞)も宿主として使用し得ることは自明であろう。宿主細胞への発現ペクターの移入は慣用的方法で実施され、例えば、塩化カルシウム処理法、プロトプラスト(又はスフェロブラスト)ーポリエチレングリコール法、電気穿孔法などにより容易に実施され得る。目的の形質転換体は、発現ペクターがpAFIPDILy1の場合、得られた磁体をSD(-Leu)プレート上で培養することによってスクリーニングし、取得される。

【0033】従って、本発明はまた、上述のようにして 作製した形質転換体内で本発明の連結遺伝子を発現させ ることによる組換えヒトPDIの製造方法を提供する。 本発明の実施嬢様によれば、本発明の製造方法は以下に 示す段階を含む。

【0034】即ち、本発明連結遺伝子を宿主内で発現させ得る複製可能な発現ベクターを構築する段階と、宿主を前記発現ベクターで形質転換して形質転換体を得る段階と、前記連結遺伝子を発現させ得る条件下で、前記形質転換体を培養して組換えヒトPDIを分泌させる段階と、前記組換えPDIを回収する段階と、を包含する。 【0035】宿主として酵母を用いる場合には、ヒトPDI前駆体タンパク質がプロセシングを受けて、組換え

D I 前駆体タンパク質がプロセシングを受けて、組換え ヒトPD I が遺伝子産物として分泌される。もし宿主と して酵母以外の例えば大腸菌、枯草菌等の微生物が用い られる場合には、プロセシングを受けていないヒトPD I 前駆体タンパク質が得られるだろう。

【0036】遠心分離により細胞と培養培地とを分離 し、必要に応じて細胞を破砕し、次に例えば限外濾過に 30 より漁縮した漁縮液を疎水性カラムクロマクトグラフィ ーに掛けることにより組換えヒトPDIを容易に精製単 離することができる。このクロマトグラフィーに使用し 得る疎水性カラムは特定のものに限定されるものではな いか、例えばTSK-gel Phenyl-5PV疎水性カラム(東ソー 製) が使用され得、この場合組換えヒトPDIはKCI 含有ホウ酸緩衝液 (pH B.O) 中0.85Mから OM硫酸アン モニウムへの直線的濃度勾配により溶出され得る(第4 図)。SDS電気泳動分析(第5図)から組換えヒトP DIは、約55kDa の分子量を有し、またスクランプルド リポヌクレアーゼAの再構成の程度を指標として定量す ることにより、得られた組換えヒトPD I はPD I 活性 をもつことも確認された(後述の実施例参照)。

【0037】本発明方法によって産生される組換えヒトPDIは、天然型のヒトPDIと比較してN末端アミノ酸が AspからGly に改変されたものであった。従って、本発明は 491個のアミノ酸から成る配列番号3に示される Gly<sup>1</sup> ………… Len<sup>401</sup> のアミノ酸配列から構成される組換えヒトPDIをも提供する。

【0038】本発明はさらに、共発現可能な、ヒトPD

る.

1遺伝子とヒト血清アルプミンプレプロ配列をコードす るDNAとから成る連結遺伝子と、生産を目的とするポ リベプチドをコードする外来遺伝子とを含む形質転換体 を提供する。

【0039】形質転換体中の該連結遺伝子と該外来遺伝 子は、互いに共発現可能な状態であれば、同一ゲノム上 にあってもよく、又は異なるゲノム上にあってもよい。 宿主細胞の形質転換は、例えば、該連結遺伝子及び該外 来遺伝子を同一の又は異なるペクター内に組み込み、得 られたベクターを塩化カルシウム処理法、プロトブラス 10 ト (又はスフェロブラスト) ーポリエチレングリコール 法、電気穿孔法などの慣用的方法で宿主内に移入するこ とによって実施され得る。

【0040】酸外来遺伝子によってコードされるポリペ ブチドは、増幅発現されたPDIの触媒作用(即ちポリ ペプチド中のジスルフィド結合の形成、交換反応等を促 進する) が直接的に発揮されるために、その構造中にジ スルフィド結合を含むものであれば如何なる種類のポリ ペプチドであってもよい。さらに、本発明は、増幅発現 された PD I 活性の効果が遺伝子発現、ポリペプチドの 20 フォールディング、輸送等に関与する蛋白質に対して発 揮され、それにより間接的に生産性が増大するような場 合にも適用される。本発明の実施態様により、本発明は また該外来遺伝子としてヒト血清アルブミン(HSA) をコードする遺伝子を提供する。

【0041】本明細書中、「ポリペプチド」なる用語 は、短鎖及び長鎖ペプチド並びに蛋白質を含むことを意 味する。

【0042】また宿主としては、大腸菌、枯草菌などの 原核細胞、酵母、動物細胞などの真核細胞が挙げられ、30 る。特に、翻訳後修飾やプロセシングを介して成熟ポリ ベブチドを分泌し得る宿主、例えば真核細胞が好まし く、特に酵母が好ましい。

【0043】本発明はさらに、上記形質転換体内で、ヒ トPDI遺伝子と他のポリペプチドをコードする外来遺 伝子とを共発現させて該ポリペプチドを産生させ、及び 眩ボリペプチドを回収することから成るボリペプチドの 製造方法を提供する。

【0044】本発明の実施態様により、ヒトPDI発現 プラスミドを用いてHSA生産酵母を形質転換して得ら 40 れた酵母内でHSA及びPDIを任意の培地中で共発現 させた場合には、単独に発現させた場合と比べて、HS Aの分泌量は平均で約60%増加した(第8図)。

【0045】理論に拘束されるつもりはないが、共発現 によるHSA分泌量の増加に関しては以下のように考え られる。

【0046】 HSAは、17個のジスルフィド結合を持 つ蛋白質であり、かつ、in vitroでの変性蛋白質から の再構成実験において化学量論的量のPDIの存在によ

【0047】酵母HIS23株によって、HSAは可溶 性分子として分泌されるが、同菌体の細胞内にもHSA 分子が検出されている。SDS電気泳動法により、細胞 内のHSAを分析すると、還元剤存在下ではゲル上で単 ーパンドとして正常なHSA分子と同一の挙動を示すの に対し、還元剤非存在下では、より分子量の大きい不連 統なパンド群として検出され、明らかに正常なHSAと は異なる挙動を示す。これらの結果は、細胞内に存在す るHSA分子は、分子内ジスルフィド結合が不完全に形 成されているため生じると推定される。一方、PDIを 共発現させた細胞では、細胞内のHSAの還元剤非存在 下でのSDS電気泳動では、HSA分子は外来のPDI cDNAを共発現させていない酵母菌から得た細胞内H SA試料と比較してよりまとまったパンドとして検出さ れることから、PDIはHSA分子内の正常なジスルフ ィド結合の形成を促進し、より効率的にHSA分子の高 次構造形成を補助していると推定される。このことによ って、例えば、不安定な構造を持つHSAの細胞内での 会合や、プロテアーゼによる分解がより少なくなるため に分泌量が増加していると思われる。

10

【0048】また、PDIを共発現させた場合とさせな い場合でのHIS23株細胞内のHSAのmRNA存在 量をNorthernプロット法により比較すると、PDI遺伝 子を発現させた場合にHSAのmRNA量が増加してい る。このことは、PDIが直接HSA分子に作用してい る可能性だけでなく、HSA遺伝子の転写レベルにも影 響を与えている可能性をも示唆している。しかし、小胞 体への膜移行過程を介する細胞内輸送に働くヒト血清ア ルブミンのリーダー配列の融合によってヒトPDIが多 量に酵母菌から分泌されたこととHSAの分泌量が増加 したこととが相関していることから、PDIは、小胞体 においてHSAと共存し、直接HSAに作用したことが HSAの産生レベルを上昇させた主要因であると考えた ほうがより単純であるようにみえる。さらに、HIS2 3株より分泌されたHSAとPDIの量をみると、PD IはHSAの数倍分泌されており、さらに細胞内に検出 されるヒトPDIレベルも高いことから、変性HSAの in vitro での再構成において促進効果を示すのに必要 とされるPDI量が十分に該酵母菌小胞体内でも確保さ れているものと推定される。このこともまた、PDIが HSAに直接作用していることを支持しているようにみ える.

【0049】このように、HSAの例でPDIの共発現 によってその分泌量の増加効果が得られ、その効果がP DIが直接HSAの高次構造形成に働いている可能性が 高いことから、より一般的に、ジスルフィド結合の形成 が、高次構造の形成や安定化に寄与している分泌蛋白質 全般についても同一細胞内でPDIを高度に増幅発現さ り、その高次構造形成が促進されることが知られてい 50 せることにより同様の分泌量の増加効果が期待できると

考えられる。

【0050】以下の実施例により、さらに本発明を説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

[0051]

【実施例】

ヒトPD1 (protein disulphide isomerase)cDNAのクロ ーン化

ヒト肝膜入gt11c0NAライブラリー (Clontech社) 約100. 000 クローンを 0.2%のマルトースを含むLB培地 (1% 10 および0.01%ゼラチン) に浸し、4℃で一晩静置するこ パクトトリプトン、 1% NaClおよび 0.5%イーストエキ ストラクト) で37℃一晩培養した大腸菌Y1090株培養液 500 μl と混合し、これに 1M NgCh 5 μl を加え37℃ で10分間加温することによりファージを大腸菌に感染さ せた。これを50mIのLB上層寒天培地 (LB培地、10m M MgCl: および 0.7%アガロース) に加え混合後、23cm ×23cmプレート中のLB寒天培地上にまいた。上層寒天 培地を固めた後、37℃で一晩培養しファージを増殖させ た。得られたファージをフィルター (Hyhond-N, Amersh an社) に移し、アルカリ溶液 (0.5N NaOH および0.15M NaCl) に浸した3MM 薄紙 (Whatman 社) 上に、ファージ の付着面を上に向けて1分間置き、続いて中和溶液 [1M Trls-ECI(pE7.5)および1.5M NaCl ] に浸した同濾紙上 に1分間置いた。さらにフィルターを 2×SSC 溶液 (20 ×SSC =3M NaCl および 0.3Mクエン酸三ナトリウム) で洗浄、風乾後、UV照射を2分間行うことによりファ ージDNAをフィルターに固定した。こうして得られた フィルターを用いて以下の手順に従ってヒトPO1 cDNAの スクリーニングを行った。

【0052】プローブには、ヒトプロリン 4-水酸化酵 30 素 (PDIと同一タンパク質) cONA [Piblajaniem], T. et al. (1987) EMBO I., \_6, 643] の 243番目から 2 82番目の塩基配列の相補鎖に対応する40mer のオリゴマ ーDNA (5'-TGGCGTCCACCTTGGCCAACCTGATCTCGGAACCT TCTGC-3') を、自動DNA合成機 (Applied Blosyste ms社モデル3BOB) により合成したものを用いた。

【0053】合成DNA (20pmoles) を 50ml Trls-ECl (pB7.5); 10ml MgCl2、 5mlジチオスレイトール、10 0 μCl [γ-\*\*P] ATP (~3000Cl/mmol, Amersham 社) および12単位のT4ポリヌクレオチドキナーゼ (宝 40 酒造社) を含む溶液50μl 中で37℃60分間反応させることによりその 5′ 端をリン酸化標識した。上記のフィルターをプレハイブリダイゼーション溶液 [5 × デンハルト溶液 (100× デンハルト溶液= 2 % ウシ血清アルブミン、2 %フィコール 400および2 %ポリピニルピロリドン)、1N NaCl 、 50ml Trls-ECl (pE 7.5)、 10ml EDTA (pB8.0)、 0.1%ドデシルザルコシン酸ナトリウムおよび20μg/mlの超音波処理をしたサケ精子DNA] に37 ℃1時間浸したあと、ハイブリダイゼーション溶液 (ブレハイブリダイゼーション溶液に約10° cpm/mlの上配標 50

識DNAを含む溶液)中に37℃15時間浸した。このフィルターを 2×SSC 溶液を用いて室温で洗浄し、さらに 2×SSC、0.1 %ドデシルザルコシン酸ナトリウム溶液で42℃30分間洗浄した後X線フィルム(XAR-5、Kodak社)に-80℃で一晩露光させた。フィルムの現像の結果、1次スクリーニングで8つの陽性シグナルを得た。これらのシグナルに対応する位置にあるファージを上記プレートからゲル切片として切り取り 1 mlのS M緩衝液[100ml NaCl, 10ml MgCl₂, 50ml Tris-ECl(pH7.5)および0.01%ゼラチン]に浸し、4℃で一晩静置することにより、ゲル中のファージを溶液中に回収した。このようにして得られた8種の1次スクリーニング陽性ファージについて、それぞれ1次スクリーニングと同様の条件で2次スクリーニングを行った結果1つのみが陽性クローンとして残った。このクローンについてさらに3次スクリーニングを行い完全に単一の陽性クローンとして

12

分離した。 【0054】得られた陽性クローンのファージDNA をLe der らの方法 [Leder, P., Tlemeir, D. & Engolst L. (1 977) Science 196, 175] により調製した。得られた ファージDNAの 1/5量を溶液 [100mM Trls-HC](pH7. 5) 、 100mM NaCl、6mM MgCl: 、6mM メルカプトエタ ノール、 0.1%ゼラチン、20μg/mlリポヌクレアーゼ A および20単位の EcoRI (ニッポンジーン社) ] 50 μ l 中で37℃ 1 時間消化後、0. B%アガロースゲルで電気泳 動を行った結果、この陽性クローンが約150 bpのインサ ートDNAを含むことが分かった。グラスパウダー(Ge pe Cleap™、Blo-101 社)を用いてインサートDNAを 分離・精製した。回収したDNA断片約20mgと EcoRIで 消化したpUC19 ベクター約100 ngとをDNAライゲーシ ョンキット(宝酒造社) A液20μ1、B液4μ1の混合 液中で16℃15時間反応させることにより両DNAを連結 させた租換えプラスミドを得た。この反応液10μ | を用 いてMandel法 [Mandel, M. & Higa, A. (1970) J. Nol. Bio 1. <u>53</u>, 154 ] により大腸菌TG1株を形質転換した。 得られた形質転換体を25μg/mlアンピシリンを含むL B 培地 100mlで37℃一晩培養し、アルカリ溶菌法 [Blro holm, H.C. & Doly J. (1979) Nucleic Acids Res. 7, 15 13] によりプラスミドDNAを精製した。このプラスミ ドDNA10μgを溶液[100ml Tris-ECl (pH7.5)、100ml NaCl、6mM MgCl: 、6mM メルカプトエタノール、 0.1% ゼラチンおよび 100単位の EcoRI (ニッポンジーン 社) ] 200 µ1 中で37℃1時間消化後、フェノール抽 出、エタノール沈瀬を行い濃縮し、 0.8%アガロースゲ ル電気泳動行った。約150bp のインサートDNAをグラ スパウダーで回収し、以下に配すPDI cONAのスクリーニ ングに用いるプローブとした。

【0055】ヒトPOI cONAの全長を含むクローンを得る ために、改めてヒト肝臓入gt11cONAライプラリー (Clon tech社) 約50,000クローンおよびヒト胎盤入gt11cDNAラ イブラリー(同社)約50,000クローンについてのスクリ ーニングを行った。上記の手順と同様に両ライブラリー のファージDNAを固定したフィルターを作製した。上 記150bp ヒトPDI cDNA断片約100 ngを [α-3\*P] dCTP ()400Ci/mmol, Amersham 社) およびニックトランスレ ーションキット(同社)を用いて放射性標識したものを 本スクリーニングに用いた。上紀の両フィルターをブレ ハイブリダイゼーション溶液に60℃1時間浸した後、ハ イブリダイゼーション溶液(プレハイブリダイゼーショ ン溶液に約10° cpm/mlの上記標識DNAを含む溶液)中 10 に60℃15時間浸した。このフィルターを 2×SSC 溶液を 用いて室温で洗浄し、さらに 0.5×SSC 、 0.1%ドデシ ルザルコシン酸ナトリウム溶液で65℃1時間洗浄した後 X線フィルム (XAR-5, Kodak社) に-80℃で一晩露光さ せた。フィルムの現像の結果、肝臓 cDNAライプラリ ーより6個、胎盤 cDNAライブラリーより5個の陽性 シグナルを得た。これらをさらに2次、3次のスクリー ニングにかけることにより最終的に肝臓 cDNAライブ ラリーより4個、胎盤 cDNAライプラリーより3個の 陽性クローンを単離した。得られた7つのクローンの E 20 した。得られたプラスミドを phPDIEBと名付けた。 coRIインサートDNA断片を前述と同様の方法に従って プラスミドベクターpUC19 のEcoRI 部位にサブクローン 化した後、7クローンのインサートについての制限酵素 地図を作成した。その結果、肝臓 cDNAの4つおよび 胎盤 cDNAの2つが互いにオーバーラップしており、 かつ、そのうちの肝臓由来のクローン1つ(pHPDI16)と 胎盤由来のクローン1つ(pHPDIp4)の2つで目的とする ヒトPDI cDNAの全長をカパーしていることが、これらの クローンとPiblaJaniemiらのクローンの制限酵素地図の 比較から予想された。両クローンについて M13 SEQUENC 30 ING KIT (東洋紡績社)、N13 Sequencing Kit (宝酒造 社)および自動DNAシークエンサー(370A, Applied Blosystems社) によりDNA塩基配列を決定した。Pibl ajanlemlらのデータとの比較により両クローンは全長24 54塩基対から成るヒトPDI cDNAをコードすることが明ら かとなった(配列番号1)。

【0056】<u>ヒトPD1の酵母発現プラスミドの構築</u> 上記のヒトPDI cDNAをコードする2つのクローンpEPD11 6 およびpIPDIp4 をもとにしてヒトPD 1 の酵母におけ る発現用プラスミドを以下の手順で構築した(第1図 40 A、BおよびC).

【0057】アルカリ溶菌法により調製したpEPD116 DN A 約1μgを溶液 [10mM Tris-HCI(pH7.5)、100mM NaC 1, 6mM MgCI: 、6mM メルカプトエタノール、 0.1%ゼ ラチン、10単位の EcoRI (ニッポンジーン社) および10 単位のPst] (同社) ] 20μ1 中で37℃ 1 時間消化後、0. BXアガロースゲルで電気泳動を行い、PDI cDNAの 5 端側 EcoRIからPstI部分の約490bp の長さのDNA断片をグ ラスパウダーにより分離・精製した。一方 pEPDlp4 DNA

mM MgCl: .6mMメルカプトエタノール、 0.1%ゼラチ ン、10単位のPstl (ニッポンジーン社) および10単位の BamI (同社) ] 20 µ1 中で37℃ 1 時間消化後同様にし TPDI cDNAの 3′ 端側PstIから BanHI部分の約1.3kb の 長さのDNA断片を分離・精製した。このようにして回 収した両DNA断片それぞれ約50mgおよび EcoRlおよび BamI で消化し、線状にしたプラスミドベクターpUC119 DNA約200gを宝酒造社のDNAライゲーションキットA 液25μ1 およびB液 5μ1 中で16℃15時間反応させるこ とにより連結させた。この反応液10μ1を用いてカルシ ウム法により大腿菌MV1190株コンピテントセルを形質 転換した。大腸菌は、直径90mmのX-Gal ブレート (50 μ g/mi 5-プロモー4 ークロロー3 ーインドリルーβー **Dーガラクトピラノシド、80μg/mlイソプロピルーβ** -D-チオガラクトピラノシド、25μg/mlアンピシリ ン、LB培地および 1.5%寒天) にまいた。37°Cで一晩 培養後、得られた白色コロニーを拾い、アルカリ溶菌法 でプラスミドDNAを髑製し、制限酵素を用いた解析を 行い目的とするプラスミドを保持する形質転換体を選択

14

【0058】phPDIEBをもとにして、Kunkel法 [Kunkel, T.A. (1985) Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 82, 488 ] [ ] り、 cDNA上のPD I シグナル配列とPD I の本体と の境界部分に制限酵素Nael切断部位を導入した。phPDIE B DNA を用いてカルシウム法により大腸菌BW313 株コン ピテントセルを形質転換した。得られた形質転換体の単 コロニーを 150μg/mのアンピシリンを含む2×YT 培地(1.6%パクトトリプトン、 0.5% NaCl および 1% パクトイーストエキストラクト)で37℃一晩前培養を行 った。この培養液 1 mlを 15Dμg/mlのアンピシリンを 含む2×YT培地50mlに接種し37℃でさらに培養した。 瀏度(ODsoo) が 0.3程度に達したところで M13K07 フ ァージをm.o.1.=2 程度で加え37℃30分間静價し感染さ せた。これに70μg/mlの濃度になるようにカナマイシ ンを加え37℃20時間振盪培養を行った。培養液を遠心分 離にかけ得られた上清に1/5 容の 2.5M NaCi、20%ポリ エチレングリコール#6000溶液を加え攪拌した後室温で 15分間静置した。遠心分離にかけ得られた沈殿を5回の TE緩衝液 [10mM Trls-HCl 、1mM EDTA (pH8.0)] に溶 かし等容の中和フェノールを加え攪拌後遠心分離にかけ て水層を回収した。これに等容のクロロホルムを加え機 **拌後遠心分離にかけて水層を回収した。得られた溶液に** 1/10容の3M酢酸ナトリウムおよび 2.5容のエタノール を加え攪拌後-80℃で30分間静置し遠心分離によりDN Aを沈殿として回収した。これを70%エタノールで洗浄 し減圧乾燥後 100μ Ι のΤΕ緩衝液に溶解した。以上の 方法で関製したdUを含むphPDIEB 由来の一本鎖DNA を用いて以下の手順で目的とする変異即ちNaeI部位の導 入を行った。変異導入用合成オリゴヌクレオチド(5´-C 約1 μgを溶液 [10mM Trls-HCl(pH7.5), 100mMNaCl, 6 50 GGGGGGGGGGGGGG-3', 宝酒造社)] 10pmolを溶液 [10

OmM Tris-HCl(pH8.0) 、10mM MgCl: 、 7mMジチオスレ イトール、 1ml ATP および10単位のT4ポリヌクレオ チドキナーゼ (宝酒造社) ] 10μ1 中で37℃15分間反応 後70℃10分間加温してT4ポリヌクレオチドキナーゼを 失活させた。上記phP01EB 由来の一本鎖DNA 0.2pmol および1 ul のアニーリング緩衝液 (Site-directed au tagenesissystem Mutan\*1-K, 宝酒造社)に滅菌水を加 え最終容量を10μ」とし、そのうちの1μ」と上記リン 酸化変異導入用合成オリゴヌクレオチド溶液 1 μ1 を混 合し、65℃15分、37℃15分静置後、25μ1の伸長緩衝液 10 (上記 Motan\*\*-K, 同社) 60単位の大腿菌DNAリガー ゼ(Motao\*\*-K, 同社) および1単位のT4 DNAポリメ ラーゼ(Motan\*\*-K, 同社) を加え25℃ 2 時間反応させる ことにより相補鎖合成を行った。この溶液に3 μ1 の 0.2M EDTA(pH8.0) を加え、65℃で5分間加湿すること により相補鎖合成を停止させた。得られたDNA溶液3 μl を30μl の大腿菌BME71-18mutSコンピテントセルと 混合し、氷中30分、42℃45秒さらに氷中1分間静置し た。これに 300μl のSOC培地 (2%パクトトリプト ン、 0.5%イーストエキストラクト、 10mM NaCl、 2.5 20 GAGCTCTTAA-5 1 mM KCl、 10mM MgSO4 、 10mM MgCla および20mMグルコ ース) を加え37℃1時間振盪した。さらに10µ1 のN13K 07ファージを加え37℃で30分間静置後、 150µg/mlの アンピシリンおよび70μg/mlのカナマイシンを含む2 ×YT培地1mlを加え、37℃20時間振盪した。得られた 培養液を遠心分離し、上清20 µ1 を回収し、大腿菌MV 1190培養液80 μ1 と混合し、37℃10分間加温後、 150 μ g/mlのアンピシリンを含むLBプレートにまき37℃で 一晩培養した。得られた形質転換体のうち、目的とする Nael部位導入プラスミドを保持するものをM13 SEQUENCI 30 NG KIT (東洋紡績社) を用いたDNA塩基配列解析によ り同定した。このプラスミドをphPDINaeと名付けた。

【0059】アルカリ溶菌法で調製したphPDINae DNA 2\*

16

\*μgを溶液 [10mM Tris-HCI (pH8.0), 20mM NaCl, 7mM MgCl: , 7単位のNael (ニッポンジーン社) および10単 位の81nd III (宝酒造社) ] 30μl 中で37℃4時間消化 後0.8%アガロースゲル電気泳動を行い約1.7kb の長さの DNA断片をグラスパウダーにより分離・精製した。 ヒ ト血清アルブミンのプレプロ配列を酵母において使用類 度の高いコドンによりコードするDNA断片をクローン 化したプラスミドpUC119Sig の構築を以下の手順で行っ た(第1図A)。

【0060】プラスミドペクターpUC119 ONA 1μgを溶 液[100mM Tris · HCl (pH7.5), 10mM MgCl: ,50mM NaCl および12単位の EcoR1 (ニッポンジーン社) ] 20μ1 中 で37℃1時間消化した後、70℃5分間加熱して酵素を失 活させた。次に滅菌水38μ1およびパクテリアアルカリ 性ホスファターゼ1単位(宝酒造社)を加えて37℃1時 間保温した後、フェノール抽出を行い、得られた水層を エタノール沈殿に用いDNAを回収した。このDNA ٤,

5 '-AATTC TCGAG

の配列から成るXhol部位を含むXholリンカー等モルとを 溶液 [66mM Tris - HCl(pH 7.5) 、6.6mM MgCl: 、10mM ジチオスレイトール、0.1mM ATP および 300単位のT4 DNAリガーゼ(宝酒造社)]30µ1中で16℃一晩保温 した。この溶液10 ul を用いて大腿菌 J M107 株コンピ テントセルをカルシウム法に従い形質転換し、50μg/ nlのアンピシリンを含むLBプレートにまき37℃一晩保 温した。得られたコロニーについて、アルカリ溶菌法を 用いてプラスミドDNAを関製し、制限酵楽解析を行う ことにより目的とするXhoIリンカーがpUC119 EcoRI部位 に挿入されたプラスミドDNAを選択取得した。

【0061】以下の配列をもつ4種類のオリゴヌクレオ チド:

- 1. 5' TCGAGAATTCATGAAGTGGGTTACCTTCATCTCTTTGTTGTT-3',
- 2. 5' AACAAGAACAACAAAGAGATGAAGGTAACCCACTTCATGAATTC-3'.
- 3. 5' CTTGTTCTCTTCTGCTTACTCTAGAGGTGTTTTCAGAAGGCCTG-3'.
- 4. 5' GATCCAGGCCTTCTGAAAACACCTCTAGAGTAAGCAGAAGAG-3'

を自動DNA合成機 (Applied Biosystems社、モデル38 08) を用いて合成した。これら各々約30 pmol を、溶液 [50mM Tris · HC] (p87.6)、 10mM MgCl: 、5mMジチオ 40 スレイトール、0.2mM ATP 及び6単位のT4 ポリヌクレ オチドキナーゼ (宝酒造社) ] 25µ1 中で37℃1時間反 応させることにより5′端をリン酸化した。得られたオ リゴヌクレオチドを含む溶液を混ぜ(計 100μ1) 100 ℃の水浴に5分間放置した後室温で放冷しアニーリング を行った。これに 600単位のT4 DNAリガーゼ (宝酒 造社)を加え16℃で一晩保温し、フラグメント間の連結 を行い二本鎖フラグメントにした。この二本鎖DNAを フェノール抽出による除タンパク質後、エタノール沈殿 により回収した。

【0062】上述のXhoIリンカーを導入したペクタープ ラスミド1μgを溶液 [100mM Trls・HCl(p87.5)、 10m M MgCl, 、100mM NaCl、10単位の 8amHI(ニッポンジー ン社) および12単位のXhol (宝酒造社) ] 20 µ l 中で37 ℃ 1 時間消化した後、フェノール抽出を行い、得られた 水層からエタノール沈殿によりDNAを回収した。この DNAと上述の4つのオリゴヌクレオチドの連結により 得られた二本鎖DNAフラグメント等モルを溶液 [66ml Tris-HCl(pH7.5)、6.6mM MgCla、10mMジチオスレイ トール、0.1mM ATP および 300単位のT4 DNAリガー ゼ (宝酒造社) ] 30μl 中で16℃一晩保温した。この溶 液10μ] を用いて大腸菌 J M 107 株コンピテントセルを 50 カルシウム法に従い形質転換し、50μg/mlのアンピシ

リンを含むLBプレート上にまき37℃一晩保温した。得られたコロニーについて、それらの保持するプラスミドDNAの塩基配列解析を行うことにより目的とする組換えプラスミドをもつ形質転換体を選択した。このプラスミドを pUC119Sigと名付けた。

【0063】上配の手順で作製したプラスミド pUC119S Ig ONAをアルカリ溶菌法で顕製した。このDNA2μg を溶液 [10mM Trls-HCl(pH8.0)、100mM NaCl、7mM MgCl 1 、8単位のStol (ニッポンジーン社) および10単位の Hind III (宝酒造社)] 中で37℃4時間消化後 0.8%ア 10 ガロースゲル電気泳動にかけ、約3.2kb の長さのDNA 断片をグラスパウダーで分離・精製した。このようにし て得られたphPDINae由来の1.7kb DNA 断片約50ngとpUC1 19 Sig由来の3.2kh DNA 断片約50ngを宝酒造社ライゲー ションキットA液30μ1 B液 6μ1 中で16℃30分間反応 後、10μl を用いてカルシウム法により大腸菌株IB101 コンピテントセル (宝酒造社) を形質転換し、50μ1/ mlのアンピシリンを含むLBプレートにまいた。このプ レートを37℃一晩静置することにより得られたコロニー について、アルカリ溶菌法を用いてプラスミドDNAを 20 調製し、制限酵素を用いた解析を行うことにより、ヒト 血清アルプミンのプレプロ配列下流にヒトPDI本体を 接続した形の (第2図) 組換えプラスミドを選択し取得 した。このプラスミドをphPDILy1と名付けた。

【0064】以上のようにして得られたリーダー配列改 変型PDIを酵母アルコールデヒドロゲナーゼ1遺伝子 のプロモーター支配下で発現させるべく、以下の手順に よりヒトPDI発現プラスミドを構築した。アルカリ溶 菌法により調製した上記 pbPD1Ly1 DNA 7 μl を溶液 [100mM Tris · HCl (pH8.0) , 100mM NaCl, 7mM MgCl, 30 および40単位の EcoR] (ニッポンジーン社) ] 100 μ] 中で37℃2時間消化後、等容のフェノール/クロロホル ム混液(飽和フェノールとクロロホルムを等容混合した 溶液) を加え攪拌し、遠心分離後水層を回収した。この フェノール/クロロホルム抽出を繰返し、得られた水層 に1/10容の3 M酢酸ナトリウム(pH5.3) および 2.5容の エタノールを加え混合し、-40℃2時間静置した。遠心 により得られた沈殿を70%エタノールで洗浄後減圧乾燥 し50μlのKlenow緩衝液(Kllo-Sequence 用Oeletion K lt, 宝酒造社) に溶解し、4単位のKlenow fragment 級 40 衝液(宝酒造社)を加え37℃45分間反応させることによ りEcoRl 切断部分の平滑化を行った。この溶液について 2回のフェノール/クロロホルム抽出を行ない、得られ た水層に1/10容の3M酢酸ナトリウム (pH5.3) および 2.5容のエタノールを加え混合し、-40℃1時間静磴し た。遠心により得られた沈殿を70%エタノールで洗浄後 減圧乾燥し、50μ1 のKlenow緩衝液 (Kilo-Sequence 用 Deletion Kit,宝酒造社) に溶解し、4単位の Klenow f ragment(宝酒造社)を加え37℃45分間反応させること により EcoRl 切断部分の平滑化を行った。この溶液につ 50

いて2回のフェノール/クロロホルム抽出を行ない、得 られた水層に1/10容の3M酢酸ナトリウム (pH5.3) お よび 2.5容のエタノールを加え混合し、-40℃1時間静 置した。遠心により得られた沈殿を70%エタノールで洗 **浄後減圧乾燥し、溶液[10mM Trls・HCI(pH8.0)、 60mM** NaCl、7mM MgCl および10単位の8amHl(ニッポンジーン 社) ] 40µ] に溶かし37℃3時間反応させた。得られた DNA溶液を 0.8%アガロースゲル電気泳動にかけ、約 1.8kb のDNA断片をグラスパウダーで分離・精製し た。一方、アルカリ溶菌法で瞬製したpIDH-ADH-8SA-A (特開平2-117384号公報) ONA5 μ1 を溶液 [10mM Tris 8Cl(p8 8.0), 100mM NaCl, 7mM MgCl, および24単位のXb 01 (宝酒造社) ] 100 μ 1 中で37℃ 2時間消化後、フェ ノール/クロロホルム抽出を2回行い得られた水層に、 1/10容の3M酢酸ナトリウム(pH5.3) および 2.5容のエ タノールを加え混合し、-40℃ 2時間静置後遠心により 沈毅としてDNA を回収した。このDNA 沈澱を70%エタノ ールで洗浄後減圧乾燥し、50μl のKlenow緩衝液 (Kllo -Sequence Deletion Kit. 宝酒造社) に溶解し、4単位 の Klenow fragment (宝酒造社) を加え37℃45分間反応 させることによりXbol切断部分の平滑化を行った。この 溶液について2回のフェノール/クロロホルム抽出を行 ない、得られた水層に1/10容の3M酢酸ナトリウム (pH 5.3) および 2.5容のエタノールを加え混合し、-40℃ 1時間静置後、遠心により沈澱としてDNAを回収した。 得られたDNA を70% エタノールで洗浄後減圧乾燥し、溶 被 [10mM Tris ・8Cl(p88.0)、60mM NaCl,7mM MgCl: お よび10単位の8amHI(ニッポンジーン社) ] 40μ I に溶か し、37℃75分間消化した。この溶液に10 µ l の 2M Trls ・HCI(pH8.0)、 110μ] の滅菌水および 1単位の大脳菌 C75 株由来アルカリフォスファターゼ (宝酒造社) を加 え混合し、60℃ 1時間加温することにより酵素切断部の 5′脱リン酸化反応を行った。得られた溶液に1/10容の 3M酢酸ナトリウム(pH5.3) および 2.5容のエタノールを 加え混合し、-40°C 1時間静置した。遠心により沈豫と してDNA を回収し減圧乾燥後20μ1 のTEに溶解し 0.8% アガロースゲル電気泳動にかけた。約8kb のDNA 断片を グラスパウダーを用いて回収した。以上のようにして得 られたpbPDILy1由来の1.8kb DNA 断片約50ngおよびpJD8 -ADH-HSA-A由来の8kbDNA断片約50ngを宝酒造社DNA ライ ゲーションキットA液30μ1、B液 6μ1 と混合し、16 **℃ 2.5時間反応させ両DNA を連結させた。得られたDNA** 溶液10μl を用いてカルシウム法により大腸菌C600株を 形質転換し、50μ1 /μ1のアンピシリンを含む18プレ ートにまき37℃で一晩培養した。得られたコロニーにつ いてアルカリ溶菌法によりプラスミドONA を調製し、制 限酵素解析を行なうことにより目的とするアルコールヒ ドロゲナーゼIプロモーター下流にリーダー配列改変型 POI を連結したプラスミドを保持する形質転換体を選択 した。このようにして構築したPOI 発現プラスミドをpA EhPOILy1と名付けた。また、この構築の結果、成熟型PD l のN末端アミノ酸はAsp からGly に改変された。

**【DO65】一方、ヒトPDI 発現実験用のコントロール** プラスミドを以下の手順で作製した。アルカリ溶菌法で 阿製したpJDH-ADH-HSA-A DNA 5μl を溶液 [10mM Trls-ECI, 100mN NaCl、7mM MgCl: , 24単位のXbol (宝酒造 社) および29単位の BamHI (ニッポンジーン社) ] 100 µ1 中で37℃ 2時間消化後、フェノール/クロロホルム 抽出を 2回行い得られた水槽に1/10容の3M酢酸ナトリウ ム(pH5.3) および 2.5容のエタノールを加え混合し、- 10 40℃2時間静賦後遠心によりONA を沈澱として回収し た。このONA を70%エタノールで洗浄後、減圧乾燥し、 5Dµl のKlenow緩衝液 (Kilo-Sequence Deletion Kit, 宝酒造社) に溶解し、4単位の Klenow fragment (宝酒 造社)を加えて37℃45分間反応させることによりXhoIお よびBaull 切断部分の平滑化を行った。この溶液につい て 2回のフェノール/クロロホルム抽出を行い得られた 水層に1/1D容の3M酢酸ナトリウム(pH 5.3)および 2.5容 のエタノールを加え混合し、-40℃1時間静置後遠心に より沈澱としてDNA を回収した。これを減圧乾燥後20 μ 20 1 のTEに溶解し、 D.B%アガロース電気泳動にかけ、約 8kb のDNA 断片をグラスパウダーで回収した。得られた DNA 断片約50mgを宝酒造社DNA ライゲーションキットの A被3Dul、B液 6ul と混合し、16℃一晩反応させ、 自己連結により環状化した。このDNA 溶液1Dμl を用い て大陽菌 101株コンピテントセル (宝酒造社) をカルシ ウム法により形質転換し、50µ1 /mlのアンピシリンを 含むLBプレートにまき37℃一晩培養した。得られたコロ ニーについてアルカリ溶菌法によりプラスミドDNA を顕 製し、制限酵素解析を行い、目的とするコントロール用 30 プラスミドを選択取得した。得られたプラスミドをPAH と名付けた。

#### 【0066】ヒトPDI の酵母による発現

上記の手順で構築したヒトPOI 発現プラスミドpAHbPDIL y1を用いて以下に示す方法でヒトPDI の酵母による発現 を行った。

【0067】YPDプレート(2%パクトペプトン、1%イ ーストエキストラクト、2%プドウ糖および 1.5%寒天) 上で培養した酵母AE22株の単コロニーを 5mlのYPD培 地(2%パクトペプトン、1%イーストエキストラクトおよ 40 び 2%プドウ糖)に接種し30℃24時間振盪培養した。こ の前培養液 0.9mlを45mlのYPD培地に接種し3D℃で振 盪培養し、ODsoo (濁度)が約 D.5に遠したところで 低速遠心にかけ沈澱として菌を回収した。得られた菌体 を 3mlの D.2MLiSCNに懸濁し、そのうちの 1mlを遠心に かけ沈殿として菌体を回収した。この菌体に46μ1の50 % PEG#40DD、1Dul のLiSCN およびアルカリ溶菌法で 関製したpAHbPDILy1 DNA溶液10μl(DNA27μl 分)を加 えピペッティングにより混合し、30℃で一晩静置した。 これに 1mlの滅菌水を加え懸濁後遠心により菌体を沈澱 50

として回収した。この菌体を100μ1の減菌水で懸濁 し、SD (-Leu) プレート [SD(-Leu) 培地 (0.67%パクト ニトロゲンペース、2Xプドウ糖、20mg/1 のアデニン、 同ウラシル、同トリプトファン、同ヒスチジン、同アル ギニン、同メチオニン、3Dmg/I のチロシン、同イソロ g / L のアスパラギン酸、同グルタミン酸、150mg / L のパリン、 200mg/1 のスレオニンおよび 375mg/1 の セリン(以上のアミノ酸は和光純菜製)) および 1.5% 寒天] 上にまき、30℃で培養した。培養 5日目に得られ た形質転換体を 5mlのSO (-Leu) 培地に接種し30℃2日 間振盪培養した。この前培養液 100 μl を 5mlのYPD 培地に接種し30℃24時間振盪培養した。得られた培養液 1.5mlを遠心分離にかけ上清 5DDμl を回収し、これに 等容のエタノールを加え混合後氷中に1時間静置した。 これを遠心分離にかけ培地中の酵母細胞からの分泌物を 沈毅として回収し減圧乾燥した。得られた沈綾を1Dul のSDS-PAGE用サンプル緩衝液 (125mM Trls-ECI(pB6.8) 、4%SOS 、20%グリセリン、10% B - メルカプトエタ ノールおよび0.01%プロモフェノールブルー) に溶解 し、6分間煮沸後SDS-PAG プレート1D/2D (第一化学薬 品) にて電気泳動を行った。このゲルを染色液(D.15% クマシープリリアントブルー、10%酢酸および40%メタ ノール)で染色後、脱色液(1D%酢酸および4D%メタノ ール)に浸し、発現物を視覚化した。この際コントロー ルとして上記pAH を出発点として上述のpAHbPDILy1につ いてと全く同様の操作により得られた培地サンブルを同 時に泳動した。分子量標準としてフォスフォリラーゼb (分子量94.000)、ウシ血液アルプミン(67,000)、オ ボアルブミン (43,D0D) 、カーボニックアンヒドラーゼ (30,000)、大豆トリプシンインヒピター (2D,0DO) お よびα-ラクトアルブミン(14,000)を用いた(第3 図)。その結果、分子量約55K の発現物を見出すことが できた。この分子量は、成熟POI の分子量と一致してお り目的とするヒトPDI が発現分泌したものと期待され た。そこで発現分泌物のタンパク質化学的特性を調べる ことを目的として以下の手順で大量培養を行った。

【0068】pAHbP01Ly1を保持する酵母AH22株の単コ ロニーを80mlのSO (-Leu) 培地に接種し、3D℃ 2日間振 ③培養した。得られた前培養液を80mlずつ41のYPD、 リン酸培地(YPD培地、 6g/l のNa HPO お よび 3g/l のKH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub>、pH 7.D) に接種し、30℃2 4時間振盪培養を行った。この培養液を遠心分離にかけ 上清を回収し以下の分泌発現物の精製に用いた。

[0069]

培地からの組換えヒトPD I の単離とその特性化

上記のようにして得られた形質転換酵母培養培地41 を、ミリポアーミリタン限外濾過器(排除分子量3D,DD 0) を用い、4D倍濃縮を行った(100ml)後、TSK-gel Phe nyl-5PW疎水性カラムにより、ヒトPDIを単離した。

疎水性カラムは0.85M硫安、0.05% NaNs を含むIOmNホ ウ酸-10mM KCl緩衝液pH 8.0で平衡化したものから、 1 25分間で、硫安を含まない同級衝液へと直線的濃度勾配 を形成させることによって溶出した。この時の流速は 2 ml/mln である。この結果を第4図に示す。第5図に は、単離されたヒトPDIのSDS電気泳動図を示す。 図に示されるように、疎水性カラムクロマトグラフィー によってヒトPDIはほぼ単一の成分にまで分離され、 かつ、PDI活性を保持していることが明らかになっ た。 YPD培地に由来する紫外部吸収物質は、このクロ 10 マトグラフィーによってきわめて効率よく除去できるこ とが分かる。

#### [0070] PD I 活性の測定

PD I 活性の測定は、還元・変性・再酸化による方法で 作製したスクランプルドリポヌクレアーゼA(RNase A) の再構成への促進効果を見ることによって行った。リポ ヌクレアーゼAの再構成の程度は、その酵素活性の回復 の程度を指標として定量化した。具体的方法を以下に示

【0071】スクランプルドRNase A の調製:120咳のR 20 Nase A を6Mグアニジン塩酸、0.15Mジチオスレイトー ルを含む3mlの0.1Mトリス塩酸緩衝液回8.6 に溶解した 後、窒素気流下で、15時間室温で還元を行った。還元物 を0.01N HCl で平衡化させたセファデックスG-25カラム (15mmの×38cm) で還元剤を除去した。この脱塩物にグ アニジン塩酸を最終濃度6Mとなるように加え、更にトリ スを加えpHを9.0 に合せ、S-S結合の交換反応を暗 所、4℃で14日間行なわせた。この試料を-80℃で保存 したものをスクランプルドRNase A として使用した。

[0072] PDI活性の測定:窒素置換を施した55mM 30 リン酸緩衝液 (pl 7.5) 20mlに、10μl の1Mジチオスレ イトールを加えたものを調製し、この溶液から10μ1を 取り、20 µl の酵素試料とまぜた55mNリン酸緩衝液(pH 7.5) 420 μ1 に加え30℃で5分半放置する。これに上記 スクランプルドRNase 溶液50μl を加え30℃、15分半反 応させる。ここで、 1.945mlの脱気した50mMトリス塩 酸、5mM 塩化マグネシウム、25mM塩化カリウムを含む緩 衝液pH7.5 に、50μlのイーストRNA溶液 (10mNトリ ス塩酸緩衝液pH7.5/1mN EDTA, 280nmの吸光度80になるよ うに鯛節したもの)を1cm角石英セルに加え、攪拌しな 40 がら温度を45℃になるように平衡化させる。このとき26 Onm での吸光度が変化しないことを確認しておく。ジチ オスレイトール処理したスクランプルド RNase A溶液か ら5 μ l 取り、これをセル中の溶液とまぜながら、 0.2 分毎に2分間260nm での吸光度を測る。PD1活性は26 0mm での吸光変化速度の初速から求められる。

#### [0073] ヒトPD I 発現プラスミドpAHhPDILy1によ る酵母HIS23株の形質転換

ヒトPDI発現プラスミドpAHhPOILy1を用いて、以下の

22 885 号/徽工研菌寄第11351 号 (FERM P-113 8) ] を形質転換した。

【0074】YPDプレート(2%パクトトリプトン、 1%パクトイーストエキストラクト、2%プドウ糖およ び 1.5%寒天) 上で培養したHSA発現酵母H1S23 株の単一コロニーを5mlのYPD培地(2%パクトトリ プトン、1%イーストエキストラクトおよび2%プドウ 糖)に接種し、30℃で24時間振盪培養した。この培 養液1mlを50mlのYPD培地に接種後30℃で振盪培 養し、ODsoo (濁度)が 0.5程度に達したところで密 体を低速遠心により沈殿として回収した。集めた菌体に 4 6 μl の 5 0 %ポリエチレングリコール#4000、1 0 μl のLiSCNおよびアルカリ溶菌法 [Blrnbolm, H. C. & Doly, J. (1979) Nucleic AcidsRes . 7, 151 3.]で鯛製したヒトPDI発現プラスミドpAHhPOILy1 ON A溶液10 μl (DNA約20 μg分) を加えピペッテ イングにより混合し、30℃で一晩静置した。これに1 mlの滅菌水を加え懸濁後、遠心分離により菌体を沈殿と して回収した。この菌体を100μ1の減菌水で懸濁 し、SD (-HIs、-Leu) プレート [SD (-H Is、-Leu) 培地(0.67%パクトニトロゲンペー ス、2%プドウ糖、20g/1のアデニン、同ウラシ ル、同トリプトファン、同アルギニン、同メチオニン、 30g/1のチロシン、同イソロイシン、同リジン、5 0 mg/l のフェニルアラニン、100 mg/l のアスパラ ギン酸、同グルタミン酸、150mg/lのパリン、20 0 嘘/1 のトレオニンおよび375嘘/1 のセリン(以 上のアミノ酸は和光純薬株式会社製))および 1.5%寒 天] 上にまき30℃で培養した。培養5日目でプレート 上にコロニーとして形質転換体を得た。

[0075] 得られた形質転換体 (pAHhPDILy1/HIS23) について以下の手順によりPDIの発現を調べた。この 際コントロール実験として、pAHbPDILy1からPDIcDNA 部 分を除いたコントロールプラスミドpAHを用いて得ら れた形質転換体(PAH/HIS23)を以下使用した。プレート 上のコロニーを5回のSD(-HIs、-Leu)培地 に接種し30℃で2日間振盪培養した。この前培養液1 00μl を5mlのYPD培地に接種後30℃24時間振 盪培養し、得られた培養液 1.5mlを遠心分離にかけその 上清500μ1を回収し、これに等容のエタノールを加 え混合後氷中で1時間静置した。これを遠心分離にかけ 培地中の酵母からの発現分泌物を沈殿として回収し遠心 エパポレーターにより減圧乾燥した。得られた沈殿を1 0 μl のSDS-PAGE用サンプル級衝液 [62.5ml T rls-EC1(pH6.8)、2%SDS、、5%B-メルカプトエ タノール、 0.005%プロモフェノールブルーおよび20 %グリセリン] に溶解し、5分間煮沸後SDS-PAG ブレート4/20-1010 (第一化学薬品株式会社製) で 電気泳動を行った。泳動後のゲルを染色液(0.15%クマ 手順に従いHSA生産酵母HIS23株 [特願平2-57 *50* シープリリアントプルー、10%酢酸および40%メタ

ノール) で染色後、脱色液 (10%酢酸および40%メタノール) に喪し培地中の発現分泌物を視覚化した。この際、分子量標準としてフォスフォリラーゼ b (分子量94,000ダルトンよ、ウシ血清アルブミン (67,000)、オボアルブミン (43,000)、カーボニックアンヒドラーゼ (30,000)、大豆トリプシンインヒビター (20,000) およびαーラクトアルブミン (14,000) を用いた (第6図)。その結果、PATHPDILy1によって形質転換した酵母HIS23株で、分子量約55,000ダルトンのPDIの発現分泌が検出された。

【0076】ヒトPDIのHSA発現分泌に対する効果 上記の酵母におけるHSAおよびPDIの共発現系を用 いて、ヒトPDIのHSA発現分泌に対する効果を以下 の手順によって調べた。

【0077】コントロールプラスミドPAHおよびヒトPD1発現プラスミドPAHDPDILy1それぞれによって形質 転換した酵母H1S23株、即ちPAH/HIS23株 およびPAHDPDILy1/BIS23株の独立したコロニー5つずつを各々5回のSD(ーHis、ーLeu)培地に接種し30℃で24時間前培養を行った。この前培養液1020年代で24時間振盪培養を行ない、各培養液から前項で述べた方法によりSDS-PAGE用の試料を調製しSDS-PAGEを行なった(第7図)。得られたゲルを用いて、各株のHSA分泌量をデンシトメーター(IMAGE ANALYS IS SYSTEN、テフコ株式会社製)で定量化し、PDIの共発現によるHSAの発現分泌量の変化を調べた(第8図)。その結果、PAH/H1S23株で平均0.93mg/

24

l またpAEDPDILy1/HIS23 株で同じく1.50mg/IのHSAを分泌しており、酵母HIS23株におけるヒトPDIの共発現により、HSAの分泌量は平均で約60%の増加を示した。

[0078]

【発明の効果】本発明は、ヒト血清アルプミンプレプロ配列をコードするDNAとヒトプロテインジスルフィドイソメラーゼ遺伝子とから成る連結遺伝子を用いることにより、ヒトPDIの大量生産法の手段を初めて確立したものである。これにより、この方法は、S-S結合の掛け違い等の理由で高次構造形成が不完全な蛋白質の活性化を促進するために大量かつ安価な手段として用いることができる。主に遺伝子工学的に産生された不活性蛋白質の活性化に効果的であると考えられ、この酵素の発現を他の有用ポリペプチドの発現と共役させることにより、その有用ポリペプチドの宿主細胞による産生効率を上昇させることが可能となった。その他、研究用試薬としても使用できる。

[0079]

20 【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:2454

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA to mRNA

起源:ヒト肝臓又は胎盤λgt 11 cDNAライブラリー (CI

ontech社)

配列

GAATTCCGGG GGCGACGAGA GAAGCGCCCC GCCTGATCCG TGTCCGAC ATG CTG CGC 57 Met Leu Arg -15 105 Arg Ala Leu Leu Cys Leu Ala Val Ala Ala Leu Val Arg Ala Asp Ala -10 -5 CCC GAG GAG GAG GAC CAC GTC CTG GTG CTG CGG AAA AGC AAC TTC GCG 153 Pro Clu Glu Glu Asp His Val Leu Val Leu Arg Lys Ser Asn Phe Ala 5 10 GAG GCG CTG GCG GCC CAC AAG TAC CTG CTG GTG GAG TTC TAT GCC CCT 201 Glu Ala Leu Ala Ala Els Lys Tyr Leu Leu Val Glu Phe Tyr Ala Pro 25 TGG TGT GGC CAC TGC AAG GCT CTG GCC CCT GAG TAT GCC AAA GCC GCT 249 Trp Cys Gly Els Cys Lys Ala Leu Ala Pro Glu Tyr Ala Lys Ala Ala 35 GGG AAG CTG AAG GCA GAA GGT TCC GAG ATC AGG TTG GCC AAG GTG GAC 297 Gly Lys Leu Lys Ala Glu Gly Ser Glu 11e Arg Leu Ala Lys Val Asp GCC ACG GAG GAG TCT GAC CTG GCC CAG CAG TAC GGC GTG CGC GGC TAT 345 Ala Thr Glu Glu Ser Asp Leu Ala Glo Glu Tyr Gly Val Arg Gly Tyr 75

	0.5							`	•						•	14 PG T U," 3 G	•
ccc	25 400	ATC	AAC	<del>ም</del> ምቦ	TTC	100	4 4 T	CCA	CAC	100		<b>200</b>			2		
CCC																393	
Pro	101	_	LYS	rne	rne	Arg		GIY	ASP	Thr	Ala		Pru	Lys	Glu		
		85					90	<b>-</b>				95		•		,	
					GAG											441	
Tyr		Al a	Gly	Arg	Glu	Ala	Asp	Asp	lle	Val	Asu	Trp	Leu	Lys	Lys		
	100					105					110						
CCC	ACG	GGC	CCG	GCT	GCC	ACC	ACC	CTG	CCT	GAC	GGC	GCA	GCT	GCA	GAG	489	
Arg	Thr	Gl y	Prn	Ala	Ala	Tbr	Thr	Leu	Pru	Asp	Gly	Ala	Ala	Ala	Glu		
115					120					125					130		
TCC	TTG	GTG	GAG	TCC	AGC	GAG	GTG	GCT	GTC	ATC	GGC	TTC	TTC	AAG	GAC	537	
Ser	Leu	Va!	Glu	Ser	5er	Glu	Yal	Ala	Yal	lle	Gly	Phe	Phe	Lys	Asp		
				135					140					145			
GTG	GAG	TCG	GAC	TCT	GCC	AAG	CAG	TTT	TTG	CAG	GCA	GCA	GAG	GCC	ATC	585	
Val	Glu	5er	Asp	5er	Ala	Lys	Glu	Phe	Leu	Gln	Ala	Ala	Gln	Ala	ile		
			150					155					160				
GAT	GAC	ATA	CCA	m	GGG	ATC	ACT	TCC	AAC	AGT	CAC	GTG		TCC	AAA	633	
					Gly											100	
		165					170					175			-,0		
TAC	CAG	CTC	GAC	AAA	GAT	GGG		GTC	ctc	711	AAG			GAT	GAA	681	
															Glu	001	
-,-	180			_,-	,	185			200	100	190		100	rup	Giu		
GGC		AAC	AAC	171	GAA			CTC	ACC	AAC			CTG	CTC	GAC	729	
															Asp	123	
195		, 22	1102	1 20	200		oru	141	111	205		nsu	LCu	Lcu	210		
		AAA	GAC	744			ccc	CTT	CTC			ተተሮ	ACC	CAC	CAG	777	
															Glu	777	
1 110	110	<b>L</b> 33	1113	215		LCu	110	LCu	220		Giu	LTC	1111				
AGA	CCC	ccc	AAC			CCA	CCT	CXA			ACT	CAC	****	225	CTG	one	
															Leu	825	
1111	ліа	110	230		1110	GIJ	uly			LyS	IHI	D15			Leu	•	
TTC	710	ccc			CTC	TOT	CAC	235		ccc		Cec	240			020	
															TTC	873	
LEC	LCU			361	tai	261			ASP	GIY	Lys			ASI	Phe		
AAA	ACA	245		CAC		ትተረ	250					255				0.00	
															ATC	921	
Lys			киа	GIU	961			GLY	Ly5	116			116	Phe	11e		
C+C	260					265					270						
															CTG	969	
		ASP	HIS	101			Glu	Arg	116			Phe	Phe	Gly	/ Leu		
275				. =	280					285					290		
															GAG		
Lys	Lys	Glu	Glu			BIA I	Val	Arg			The	Let	Glt	ıGlu	Glu		
				295					300					305			
															S ATC	1065	
Met	Thr	Lys			Pru	ı Glu	5er	Glu	Glt	Leu	Thi	Ala	Glo	1 Are	Ile		
			310					315					320				
ACA	GAG	TTC	TGC	CAC	CGC	TTC	CTG	GAC	GGC	C AAA	ATC	C AAC	CCC	CAC	CTG	1113	
Tbr	Gla	Phe	: Cys	Hls	g1A	Phe	Lev	Glt	Gl	/ Lys	ile	Lys	Pro	Hls	s Leu		
		325	5				330	)				335	5				
ATG	AGC	CAC	GAG	CTO	CCG	GAG	GAC	TGC	GA(	CAAG	CAC	CC1	T GT(	: AAI	G GTG	1161	
Met	Ser	Glr	Git	ı Let	) Prt	ı G)t	ı Asp	Trp	Asp	Lys	Gli	ı Prı	ı Vai	Lys	s Val		

									(1:	"							行的平
		27														28	
		340					345					350					
														AAA			1209
		Yai	Gly	LYS	ASU		GIU	ASP	Vai	Ala		ASP	GIU	Lys	Lys		
	355			a.a		360	000			-^-	365					370	2055
														AAA			1257
	vai	Phe	vai	GIU		Tyr	Ala	1, LO	Trp		Gly	HIS	Cys	Lys		Leu	
	007	000	177	<b>T</b> CC	375		D TO CO		C1C	380	T+0		010	012	385		1005
														CAT			1305
	AIB	Pro	116		ASP	Lys	Leu	GIY		ınr	191	Lys	Asp	His	GIU	ASU	
	ATC	CTC	ATC	390	AAC	ATC	CAC	TCC	395	cce		CAC	CTC	400 GAG	ccc	CTC	1050
																	1353
	116	181		Ala	LYS	meı	ASP			MIS	ASU	GIU		Glu	WIR	181	
		CTC	405	ACC	<b>ፓ</b> ፕሮ	ccc	ACA	410		TTC	TTT	CCT	415		ccc	GAC	1401
																Asp	1401
	Lys	420		261	LTC	110	425		Lys	ITE	LTC	430		261	VIa	, vah	
	ACC			ATT	CAT	TAC			GAA	ccc	ACC			CCT	TTT	AAG	1449
																Lys	2.10
	435			•••		440		٠.,		111 5	445		,	,,	• = -	450	
			CTG	GAG	AGC	GGT	GGC	CAG	GAT	GGG			GAT	GAT	GAC	GAT	1497
																Asp	
					455	-				460					465	-	
	СТС	GAC	GAC	СТО	GAA	GAA	GCA	GAG	GAG	CCA	GAC	: ATC	G GAG	G GA/	GAC	GAT	1545
	Leu	Gli	Asp	Let	Glu	Glu	Ala	Glt	Glu	Pro	Asp	Ne:	t GI	o Gli	ı Ast	Asp	
				470	)				475	5				480	)		
	GAT	CAC	S AAA	GC1	GTO	AA.	GA1	GA/	CTO	TA/	TAC	GCA	AAGC	CAG	CCC	GGG	1595
	Asp	Gli	lys	Al a	ı Val	Lys	Ast	Gli	Let	*							
			485	5				490	)								
	CGC	TGC	CGAG	ACCO	CTO	GG (	GGT	CAC	C CC	AGC	AGCA(	G CG	CACG	CCTC	CCA	AGCCTGC	1655
	GGC	CTC	CTT	GAA(	GAGG	GC (	TCG	CGG	A A	CCAC	GGA/	J CC.	TCTC	TGAA	GTG	ACACCTC	1715
	ACC	CCT	ACAC	ACCO	TCC(	TT (	CACCO	CCG	rc to	CTTC	CTTC	[ GC	TTTT	CGGT	III	TGGAAAG	1775
																TCTACTT	
																CCTCCCT	
																ATTTTTC	
																CCCCTGT	
	-										_					CCATGAC	
												_				GTGTCCC	
	-															TGGGCCT	
																CTGGCCT	
																CGGGTGG	
																TTTCTAI	
							AITG	<b>UCCA</b>	AA I	MAAG	116A	A AI	1111	LUUA	uu	:AAAAAAA	
	AA	raaa	AAAA	LCU	uaa T	IL					0×	. 244		A=			2454
															416		
)											L 1	·US	/ :	直針	収		

配列番号:2 配列の長さ:1545 配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸(半合成DNA)

配列

ATG AAG TGG GTT ACC TTC ATC TCT TTG TTG Met Lys Trp Val Thr Phe Ile Ser Leu Leu -20 -15

	29														30	,		
TTC		TTC	TCT	TCT	GCT	TAC	TCT	AGA	GGT	GTT	TTC	AGA	ACC	ccc		•	78	
Phe																	10	
	-			-10		-•-		0	-5			5	****	1				
CCC	GAG	GAG	GAG		CAC	GTC	CTG	GTG		CGG	AAA	AGC	AAC	_	GCG		126	
Pro																		
		5					10			·		15						
GAG	GCG	CTG	GCG	GCC	GAC	AAG	TAC	CTG	CTG	GTG	GAG	TTC	TAT	GCC	CCT		174	
Glu	Ala	Leu	Ala	Ala	HIs	Lys	Туг	Leu	Leu	Yal	Glu	Phe	Tyr	Ala	Pro			
	20					25					30							
TGG	TGT	GGC	GAC	TGC	AAG	GCT	CTG	GCC	CCT	GAG	TAT	GCC	AAA	GCC	GCT		222	
Trp	Cys	Gly	His	Cys	Lys	Ala	Leu	Ala	Pro	Glo	Tyr	Ala	Lys	Ala	Ala			
35					40					45					50			
						GGT											270	
Gly	Lys	Leu	Lys	_	Glo	Gly	Ser	Glu			Leu	Ala	Lys	Yal	Asp			
				55		-			60				•	65				
						CTG											318	
AIA	101	GIU	_		ASP	Leu	AIA		GID	lyr	GIY	YBI			Tyr			
ccc	۸۲۲	ATC	70		TTC	ACC	AAT	75 CCA	CAC	ACC	CCT	TCC	80		GAA		266	
															Glo		366	
•••		85				144.0	90	01,	rup'	101	MIG	95		LJS	010			
TAT	AGA			AGA	GAG	GCT		GAC	ATC	GTG	AAC			AAG	AAG		414	
															Lys			
	100					105					110			-				
CGC	ACG	GGC	CCG	GCT	GCC	ACC	ACC	CTG	CCT	GAC	GGC	GGA	GC1	GGA	GAG		462	
Arg	Thr	Gly	Pro	Ala	Ala	Thr	The	Leu	Pro	Asp	Gly	Ala	Ala	a Ala	Glu			
115					120					125					130			
															GAC		510	
Ser	Leu	Val	Glu			Glu	Val	Al a			Gly	Phe	Phe		Asp			
080		***		135					140					145				
		_													ATC .		558	
141	GIU	361	150		Ala	Lys	GIU			611	I Ala	I Ala		_	Ile			
GAT	GAC	ATA			. ccc	TTA :	ACT	155 TCC		` AC1	CAC	' CTC	160 777		C AAA		606	
															Lys		000	
	,	165			,		170				, w.,	175			. 2,5			
TAC	GAG	CTC	GAC	. AAA	GAT	GGG	GTT	GTC	CTO	TT	. AAC	; AAC	II	r gai	GAA		654	
Tyr	Glo	Leu	Asp	Lys	Asp	Gly	Val	Ya I	Let	Phe	. Lys	Lys	Pho	e Ası	Glu			
	180					185	ı				190	)						
GGC	CGG	AAC	AAC	TT	GAA	GGG	GAG	GTC	ACC	: AA	GAC	AA(	CTO	G CT(	G GAC		702	
Gly	Arg	Aso	12A	Phe	Glo	Gly	Glu	Ya I	Thr	Ly	Glu	ı Ası	Le	u Lei	u Asp			
195					200					20					210			
															G CAG		750	
Phe	Ile	Lys	H15			Leu	Pro	Let	Ya]	1110	G) I	) Phe	: Th		ם Gl ט			
4	000			215					220					22				
															G CTG		798	
101	Ala	Pro			: PD6	GIŞ	Gly			e Ly:	S Th	r Hla			u Leu			
TTC	T-T-C	crr	230		r (***	· 17/04		235		, LV	٠,,	1 00-	24		r -		040	
110	110	~~	, and	nu.	. uil		G/A		UA	טט ט	שלות י	なしば	טא נ		C TTC		846	

Phe Leu Pro Lys Ser Val Ser Asp Try Asp Gly Lys Leu Ser Asp Phe

								(17	0								特開平
	31						020								3	32	
		245	000		400		250	000		4 B.C	000	255			480		<b>304</b>
												TTC					894
-	260	AIB	BIA	6111	261	265	LYS	ыу	Lys	He	270	Phe	116	rue	116		
		CAC	CIC	ስርር ገንል	CAC		ርልር	ՐԸՐ	ATC	ርተር		TTC	TTT	cee	CTC		942
												Phe					346
275	501	nap	ш		280				110	285	010	1 110	1 110	J.,	290		
	AAG	GAA	GAG	TGC		GCC	GTG	CGC	CTC		ACC	CTG	GAG	GAG			990
												Len					
				295					300					305			
ATG	ACC	AAG	TAC	AAG	CCC	GAA	TCG	GAG	GAG	CTG	ACG	GCA	GAG	AGG	ATC		1038
Mel	Tbr	Lys	Tyr	Lys	Pro	Gln	Ser	Glu	Glu	Len	Thr	Ala	Gln	Arg	lle		
			310					315					320				
												AAG					1086
Thr	Glu			Hla	Arg	Phe		Glu	Gly	Lys	Ile	Lys	Prn	Hls	Leu		
		325					330				•••	335					
												CCT					1134
мет	340	Gla	GIU	Len	PTO	345	ĄZĄ	11p	ASD	Lys	350	Рго	184	Lys	IBY :		
CTT		ccc	AAC	: ልልሮ	TTT		CAC	стс	CCT	TTT		GAG	444	AAA	. AAC		1182
												Glu					1100
355		٠.,	2,0		360		,			365		0.0	-,-	-,-	370		
		GTG	GAG	TTC			CCA	TGG	TGT			TGC	AAA	CAC			1230
												Cys					
				375	,				380	)				38	5		
GCT	CCC	ATT	TGG	GAT	' AAA	CTG	GGA	GAG	ACG	TAC	: AAG	GAC	CAT	GA	G AAC	2	1278
Ala	Pro	Ile	Trp	Asp	Lys	Leu	Gly	Gla	Thr	Туг	Lys	Asp	His	Glo	u Asi	n	
			390					395					400				
												GTG					1326
Ile	Val			Lys	Met	Asp			Ala	I AST	ı Gli	val		ı Al	a va	l	
444	CT/	405		* ***		. 404	410		· ***	* ***		415		r cc	C C 64	_	1374
												r GCC n Ala					1914
Lys	420		, pc	1110		425		. Lya	, 1110	. 1110	430		ı uc	ı Al	u As	,	
AGG			: AT1	r GAT	TAC			GA/	A CGC	ACC		G GAT	GG	TT 1	T AA	G	1422
												u Ası					
435				_	44(				•	44		_		-	45	_	
AAA	TTO	CT(	GA(	G AGO	GGT	GGC	CAC	GA1	r GG(	G GC/	A GG	G GAT	r ga	T GA	C GA	T	1470
Lys	Phe	: Lei	ı Gli	u Sei	Gly	/ G13	Gli	a Asj	GI	y Ala	a GI	y Ası	As	p As	p As	p	
				458	5				460	)				46	5		
CTC	: GA	GAC	CT	G GA	A GAV	\ GCA	GAG	G GA	G CC/	A GA	C AT	G GA	G GA	A GA	C GA	T	15 <b>1</b> 8
Leu	ı Glı	ı Ası	Le	u Gli	3 Gli	Ala	Gli	ı Gli	n Pri	n Ası	р Ме	t Gl	n Gl	u As	p As	p	
			47					47					48	0			
				I GI					_								1545
Asp	Gli	•		a Va	l Ly:	8 As1			u								
		48	5				49	0									

配列番号:3 配列の長さ:491 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質

配列

	33														34
Gly A	Ala	Pro	Glu	Glu	Glu . 5	Asp	Hls	Val	Leu 10	Val	Leu	Arg	Lys	Ser 15	Asu
Phe	Ala	Glu	Ala 20	Leu	Ala	Ala	His	Lys 25	Tyr	Leu	Leu	Val	GI u 30	Phe	Tyr
Alal	Pro	Trp 35	Cys	Gly	His	Cys	Lys 40	Ala	Leu	Ala	Pro	Gl u 45	Туг	Ala	Lys
Ala	Ala 50	Gly	Lys	Leu	Lys	Ala 55	Glu	Gly	Ser	G10	11e 60	Arg	Leu	Ala	Lys
Val 65	Asp	Ala	Thr	Gla	G1u 70	Ser	Asp	Leu	Ala	GI 11 75	Glu	Туг	Gly	Val	Arg 80
Gly	Tyr	Pro	Thr	11e 85	Lys	Phe	Phe	Arg	Asn 90	Gly	Asp	Thr	Ala	Ser 95	Pro
Lys	Glu	Туг	Thr 100	Ala	Gly	Arg	Glu	Ala 105		Asp	Ile	Va l	Asu 110		Leu
Lya	Lys	Arg 115	Thr	Gly	Þго	Ala	Ala 120		Thr	Leu	Pro	Asp 125		Ala	Ala
	G1 u 130	Ser	Leu	Va]	Glu	Ser	Ser 135		Va]	Ala	Val 140	lle	Gly	Phe	Phe
	Asp	Va]	Glu	Ser	Asp	Ser	Ala	Lys	Glo			Glo	Ala	Ala	
145	Tie	t en	Acn	110	150 Pro	Dha	£1sr	110	The	155		°0-	Aan	Val	160
nia	110	nay	עפת	165		Lπ€	GIJ	110	170		กลบ	9c1	vah	175	
Ser	Lys	Tyr	Glu 180	Leu	Asp	Lys	Asp	Gly 185	Val		Leu	Phe	Lys 190	Lys	
Asp	G1 u	Gly 195		Asu	Asu	Phe	G1u 200		Glu	Val	Thr	Lys 205		ı Asu	Leu
Leu	Asp 210	Phe	Ile	Lys	Hls	Asb 215		Leu	Pro	Leu	Val 220		G) t	Phe	Thr
G1 u 225	Glu	Thr	Ala	Pro	Lys 230		Phe	Gly	Gly	Gl u 235		Lys	Thi	Hls	11e 240
Leu	Leu	Phe	Leu	Pro 245		Ser	Val	Ser	250 250		Asp	G13	/ Lys	258	ı Ser 5
Asu	Phe	Lys	Тът 260		Ala	Glu	Ser	Phe 265		Gly	Lys	H	270		lle
		275	;				280	)				28	5		Phe
	290					295	j				300	)			Glu
Gl u 30 5		Met	ТЪг	Lys	Tyr 310		Pro	Glt	ı Sei	r Glu 313		Lei	n Thi	r Ala	320
		The	Glu	Phe 328	Cys		Arg	Ph (	230	ı Glı		Ly:	s 11	e <b>Ly</b> :	s Pro
His	Leu	Met	Ser 340	Glu		Let	ı Pro	Gl 1	ı Ası		a Asp	Ly	s G1: 35	o Pr	o Val
Lys	Val	Let 355	ı Val		/ Lys	Ası	Phe 350	e GI1		y Va	l Ala	Ph 36	e As		u Lys
Lys	Asn 370	Va!		Ya!	Glu	Phe 379	îyi		a Pro	o Tr	р Суз 38(	G]		s Cy	s Lys
G1 n 385	Leu		e Pro	He	390	Ası		s Le	u Gl	y G1	u Thi		r Ly	s As	p His 400

Glu Asu lie Vai lie Ala Lys Met Asp Ser Thr Ala Asu Glu Vai Glu 405 410 415

Ala Val Lys Val Bls Ser Phe Pro Thr Leu Lys Phe Phe Pro Ala Ser 420 425 430

Ala Asp Arg Tur Val lle Asp Tyr Asm Gly Glu Arg Thr Leu Asp Gly
435 440 445

Phe Lys Lys Phe Leu Glu Ser Gly Gly Gln Asp Gly Ala Gly Asp Asp

450 455 460

Asp Asp Leu Glu Asp Leu Glu Glu Ala Glu Glu Pro Asp Net Glu Glu 465 470 475 480

Asp Asp Asp Glu Lys Ala Val Lys Asp Glu Leu

485

490

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】第1図Aは、発現プラスミド pAllipDiLy1 の構築工程図を示す。

【図2】第1図Bは、発現プラスミド pAIhPDILy1 の構築工程図を示す。

【図3】第1図Cは、発現プラスミド pAHhPDlLy1 の構築工程図を示す。

【図4】第2図は、ヒト発現プラスミド上のHSAプレ 20プロ配列とPD1の境界部を示す図である。

【図5】第3図は、発現・分泌された粗粗換えヒトPD IのSDS電気泳動結果を示す写真であり、ここでレーン1は分子量マーカー、レーン2はpAE/AE22(コントロール)、レーン3は pAEhPDILy1/AE22を示す。

【図6】第4図は、疎水性カラムクロマトグラフィーに

よる組換えヒトPDIの分離を示す図である。

【図7】第5図は、精製組換えヒトPDIのSDS電気 泳動結果を示す図であり、図面中、下側の数字は第4図 に示す疎水性カラムクロマトグラフィーの分画番号を、 またMは分子量マーカーを示す。

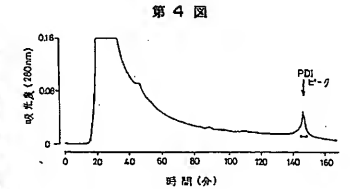
【図8】第6図は、酵母HIS23におけるヒトPDIの発現を示す電気泳動写真である。

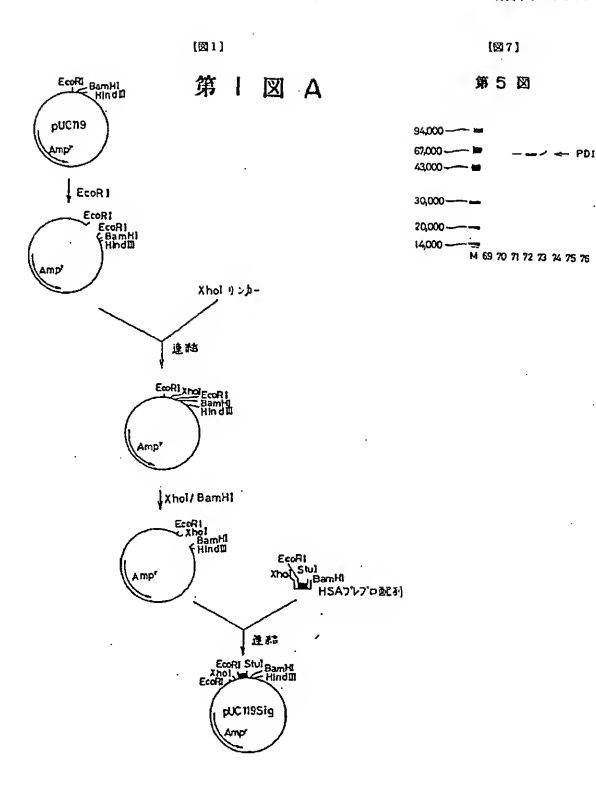
【図9】第7図は、酵母HIS23におけるヒトPDI とHSAとの共発現によるHSA分泌を示すSDS電気 泳動写真である。

【図10】第8図は、第7図のSDS電気泳動ゲルを用いてHSA分泌量をデンシトメーターで定量化した結果を示す図である。

【図5】

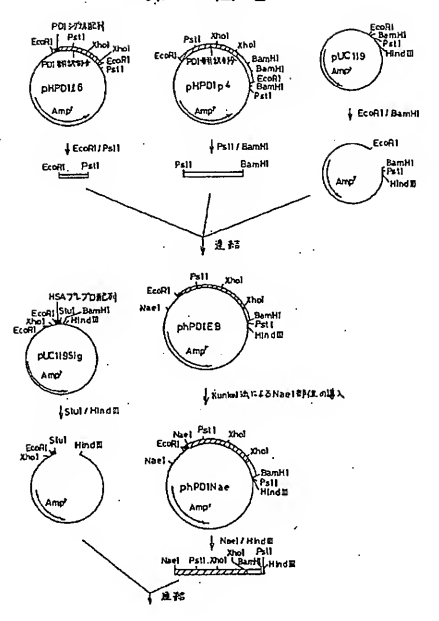
【図6】





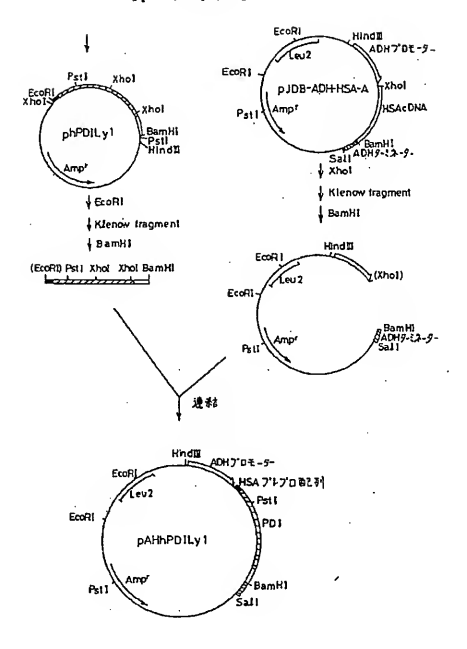
[図2]

## 第 I 図 B



【図3】

## 第 | 図 C



[図4]

6T TTC AGA AGG GGC CCC CGAS GAS GAS GAS CCC CCC... Val Pre Arg Arg Gly Ala Pro Glu Glu Glu Asp His... HSA777 TIT AGGST G Se Ang GIV V 

.

第 2

区

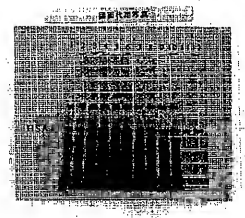
[図8]

第6区 SALES CONTRACTOR

1:pAH/H1S23

2 PAREPOIL 91/HIS23

[图9]

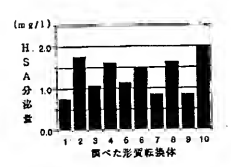


2, 4, 6, 8, 10:pAHhPDILy1/HI523

11:HSA標準0.25µg。 12:HSA##0.5pg

[図10]

第8図.



1. 3. 5. 7. 9: pAH/H1S29 2. 4. 6. 8. 10: pAHhPDILy1/H1S23

【手統補正書】

【提出日】平成5年3月2日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】図面の簡単な説明

【補正方法】変更

【補正内容】

【図面の簡単な説明】

【図1A】 第1図Aは、発現プラスミドpAHhPD ILylの構築工程図を示す。

【図1B】 第1図Bは、発現プラスミドpAHhPD ILylの構築工程図を示す。

【図1C】 第1図Cは、発現プラスミドpAHhPD ILylの構築工程図を示す。

【図2】 第2図は、ヒト発現プラスミド上のHSA プレプロ配列とPDIの境界部を示す図である。

【図3】 第3図は、発現・分泌された粗組換えヒトPDIのSDS電気泳動結果を示す写真であり、ここでレーン1は分子量マーカー、レーン2はpAH/AH22(コントロール)、レーン3はpAHhPDILy1/A22を示す。

\*【図4】 第4図は、疎水性カラムクロマトグラフィーによる組換えヒトPD1の分離を示す図である。

【図5】 第5図は、精製組換えヒトPD1のSDS 電気泳動結果を示す図であり、図面中、下側の数字は第4図に示す疎水性カラムクロマトグラフィーの分画番号を、またMは分子量マーカーを示す。

【図6】 第6図は、酵母HIS23におけるヒトPDIの発現を示す電気泳動写真である。

【図7】 第7図は、酵母HIS23におけるヒトPDIとHSAとの共発現によるHSA分泌を示すSDS 電気泳動写真である。

【図8】 第8図は、第7図のSDS電気泳動ゲルを 用いてHSA分泌量をデンシトメーターで定量化した結 果を示す図である。

【手続補正2】

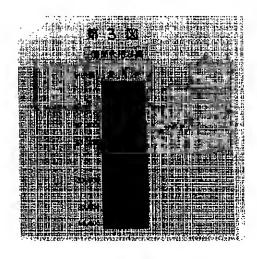
【補正対象書類名】図面

【補正対象項目名】全図

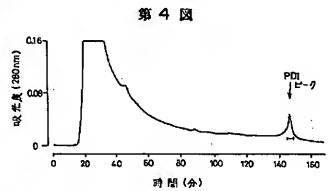
【補正方法】変更

【補正内容】

[図3]

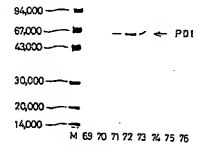


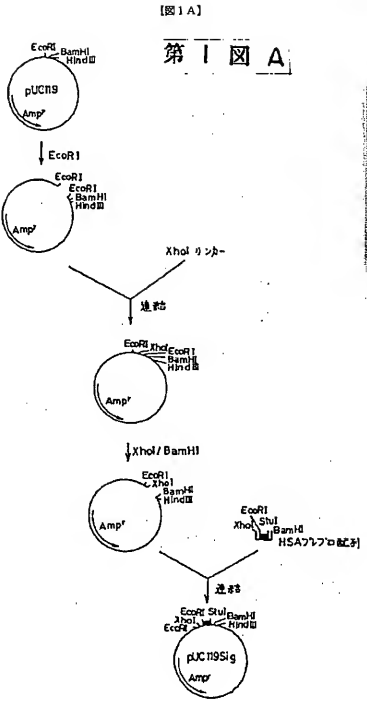
【図4】



[図5]

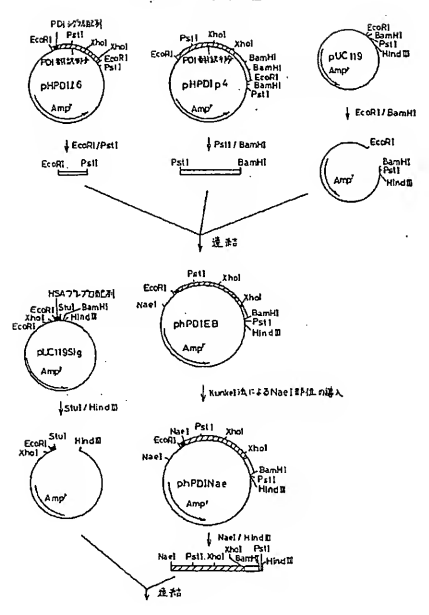
#### 第 5 図





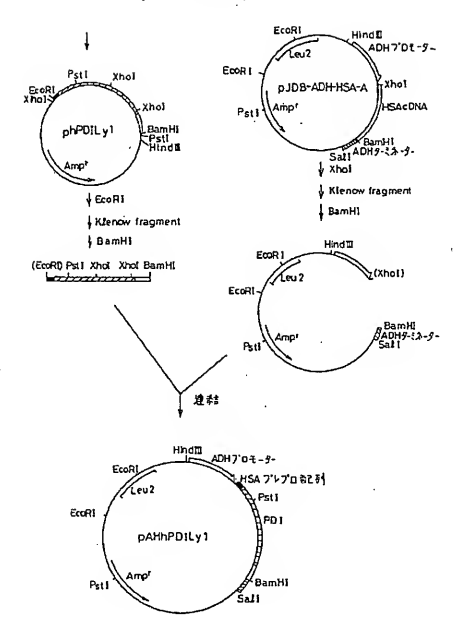
[図1B]

## 第 I 図 B



[図1C]

## 第 I 図 C



【図2】

ASA GST GIT TIC AGA AGS GGC GCC GCC GAG GAG GAG GAC CCC...
AND GIV VAI Phe Arg Ang GIY Ala Pro Giv Giv Giv Glu Asp His... 55 E ₽₹ ... ATG ANG TISS GIT ACC TIC ATC TCT TTG TIG TIC TIG TIC TCT TCT ... WET LYS TID YEI THE PIE SEE LEW LEW PRE LEW PRE SEE SEE

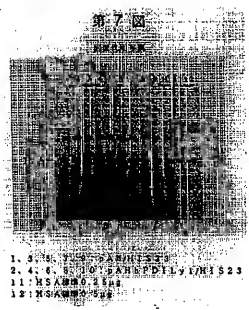
図

紙

2

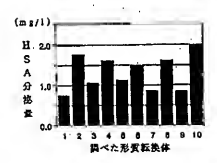
技術表示箇所

[図7]



[図8]

第8四.



9:pAH/HIS23 4, 6, 8, 10: pAHhPDILy1/H1523

#### フロントページの続き

FΙ 識別記号 庁内整理番号 (51) Int. Cl. 5 C12N 15/12 C 8214-4B C12P 21/02 8310-2 J // G01N 30/00 (C12N 1/19 C12R 1:865) (C12N 9/90 C12R 1:865) (C12P 21/02 C12R 1:865)

(72)発明者 鈴木 正則

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡一丁目3番1 号 東燃株式会社総合研究所内

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.